MANUALI HOEPLI

MINERALOGIA

GENERALE

Ðì

LUIGI BOMBICCI

Professore ordinario di Mineralogia nella R. Università di Bologna.

CON 183 INCISIONI E 4 TAVOLE CROMOLITOGRAFICHE

Seconda edizione riveduta.



ULRICO HOEPLI
EDITORE-LIRRAJO DELLA REAL CASA
MILANO

819191 819191 PROPRIETÀ LETTERARIA.

INDICE

L'Autore al Lettore	vII
INTRODUZIONE.	
La materia inorganica e i minerali	1
Le individualità e le specie mineralogiche »	ivi
PARTE PRIMA.	
UN MUSEO DI MINERALOGIA GENERALE.	
Petrificazioni e fossili Le aule delle colle-	
zioni Le idee direttrici delle disposizioni	
ivi adottate	15
PARTE SECONDA.	
LE COLLEZIONI PER GLI ELEMENTI DI MORFOLOGIA	
MINERALOGICA.	
Le forme imitative e le strutture macroscopi-	
che nei minerali Pag.	21

PARTE TERZA

32
.1.
44
56
57
61
63
79
78

	a late to a second for la ferror that		
IV.	Correlazioni e passaggi fra le forme lipi-		
	che dei cristalli. — Modificazioni, com-		
	binazioni delle forme cristalline: de-		
	erescimenti. — Leggi eristallografiche.		
	Le forme impossibili fra i cristalli. —		
	Zone di faccie e notazioni	Pag.	86
	I decrescimenti	n	H
	Zone di faceie	71	100
	Notazioni delle forme eristalline	π	ivi
	Projezioni cristallografielle	2>	101
V.	I geminati e le forme pseudotipiche che		
	ne dipendono	27	102
	Le forme pseudo-lipiche	27	106
VI.	Emiedria ed emimorfia nei poliedri. Dis-		
-	simetria strutturale nelle masse cri-		
	stalline	**	410
	La dissimetria strutturale	21	117
VII.	Particolarità superficiali delle faccie nei		
	eristalli. — Anomalie apparenti	74	124
	Distorsioni	-	ivi
	Curvatura delle faccie Contorsione		
	dei cristalli e dei loro adunamenti	43	133
VIII.	. Impurezze, dill'usioni, ecc., nei cristalli.		
	- Le associazioni molecolari, poligeni-		
	che. — Isomorlismo. — Omeomorfismo.		
	Plesiomorfismo Iso-orientazioni		
	dei cristalli plesiomorfi	17	137
IX.	Le polisimmetrie e le poliedrie nei eri-		
	stalli.*	77	145
	La projezione stereografica dei poliedri.	n	147
	THE PROJECTION OF CHARGE THE PROJECT OF PROJECT OF THE PROJECT OF		

X. Epigenesi e pseudomorfosi	Pag.	150
Dimensioni naturali dei cristalli	79	ivi
Appendice: La collezione delle cristallizzazioni		
artificialmente prodotte nel laboratorio. —		
I processi di cristallogenesi	ty.	156
PARTE SESTA.		
La fisica dei cristalli. — Fenomeni di clettri-		
cità, di magnetismo, di calore, di luce or-		
dinaria e di luce polarizzata	12	165
CONCLUSIONE,		
Che cosa è la Mineralogia	77	187

L'AUTORE AL LETTORE

In questa seconda edizione del primo dei due Manualetti popolari di Mineralogia, chiestimi con molta gentilezza per la lodatissima serie dei Manuali Hoepli, ripropongo al mio lettore quella escursione fantastica che non lo condurrà nelle viscere mineralizzate del mondo, ma che Egli potrà facilmente realizzare, ogni qualvolta lo voglia, in un Museo mineralogico; gli offro inoltre pochi trattenimenti, supposti nel gabinetto di studio e nel laboratorio che a quel Museo sono annessi.

Vorrei accolta la mia proposta — ossia letti questi libriccini — da tutte quelle brave ed erudite persone le quali sentendosi quasi profane, dirò così « ai misteri della crosta terrestre e dei suoi naturali prodotti », bramano di acquistarne una giusta idea senza sobbarcarsi ad un corso regolare e ufficiale di studii mineralogici.

Sussistono ancora, dopo sei anni trascorsi dalla prima edizione, le cagioni che in Italia rendono quasi deserte quelle scuole dove s'apprendono e si volgono alle più feconde e mirabili applica-

zioni, le leggi di Natura; dove si espongono, e si discutono nelle correlazioni loro, i fatti positivi e i fenomeni più sublimi che dato sia d'investigare all'umano intelletlo; rimane tuttodì sterile il deplorare che, volendosi insegnare ad ogni costo, nelle scuole secondarie, i così detti elementi delle Seienze Naturali, si porgano bene spesso le prime e più durevoli idee e si destino le prime e decisive impressioni nel modo più adatto a lar parere aride e antipatiche quelle scienze medesime, rimuovendo da esse, come da vere superfluità, quel tesoro di sentimenti che le eose belle e buoue uou cessarono per aneo di suscitare nel petto ai giovaui moralmente forti; talmente che, se per felice eccezione, si forma un bravo naturalista, provato ai difficili e eostosi studii, bramoso di giovar con essi ai proprii simili, al decoro della sua patria, alla storia fisica dell'Umanità, egli non trova aperta per sè aleuna carriera favorevole alle sne giuste aspirazioni, e degnamente ricompensata.

Insisterò semplicemente su questo fatto: in Italia, è così piccino il novero di quelli che segnono i corsi delle naturali discipline, o segnatamente della Mineralogia, che non si olfende alcuna persona supponendola ignara anche dei principii di questa seicuza, tanto più nobile e degna di ammirazione, quanto più severa ne è l'esteriore sembianza, quanto più ue sono reconditi e di difficile accesso i pregi stupendi. Non debbono far meraviglia le false o inesatte idee dominanti nel volgo circa l'indole, il soggetto, il grado, lo scopo pratico e l'effettiva utilità della Mineralogia.

Il volgo crede che tutto vi consista nell'arida enumerazione di qualche centinaio di pietre diverse; alcuno buone a qualcosa, per esempio, a produrro metalli, colori, terre da manifatture, gingilli per ornamento; ed altre no: il volgo compiange coloro che occupandosi di minerali debbono, a suo credere, sforzare all'eccesso la memoria, lasciando in beata paco l'intelligenza; non sospetta, nemmeno per ombra, nelle ricercho dol mineralista, gli eccitamenti del genio scientifico, la sintesi filosofica delle leggi universali e della inevitabile solidarietà loro con ogni indirizzo positivo del pensiero; altro di meglio non ravvisa nelle collezioni mineralogiche se non un'accozzaglia di sassi messi in fila come sono allineate a disegno dagli appassionati collettori le serie dei bottoni e dei monogrammi; concede che parecchi di quei sassi sieno notevoli per vivacità di colori, brio di trasparenza, singolarità di faecettature; ma trova che sono assai più brillanti i pezzi faccettati delle cristallerie di Boemia e le guarnizioni dello lumiere; si scandalizza dei nomi babolicamonte eterocliti. quali a moltissimi minerali, che per avvontura udi citare, inflisse l'arbitrio di persone, sostituito al criterio di regolo ponsate; o così pone

la scienza pura responsabile di una umana debolezza; non sa persuadersi che lo sludiare come è fatto un sasso può contribuire al progresso delle scienze ed al benessere dell'umana famiglia.

In conseguenza, vedousi di contiuuo le moltitudini di coloro che si famuo un dovere di visitare i Musei degli Istituti scientifici, attraversare lestamente le collezioni dei minerali, appeua degnando di una fredda occhiata gli armadi, o tutto al più informaudosi, per generosa condiscendenza verso l'ambiente, della pietra calamita, dell'amianto incombustibile e dei diamanti; trattenendosi in atto rispettosamente contemplativo dinanzi alle splendide piriti, per choprirle di mi supremo disprezzo appena consapevoli che esse non sono pezzi dell'oro cui rassomigliano, ma poveri composti di ferro e di zolfo.

A quelli che amano sinceramente una scieuza seuza calcolo e scuza vanità, fa molto piacere il rivelarne i pregi, enumerarne le risorse, e trarre al suo culto coloro che specialmente furono per essa indifferenti od avversi. — lo dico perciò al mio lettore, che suppougo coltissimo e intelligentissimo, ma profauo agli studii di Mineralogia generale: «Facciamo conto di visitare un museo mineralogico e un gabinetto, un laboratorio ad esso attinenti; ma non in fretta e furia! Bensì per osservare, confrontare, discutere; per esami-

nare le raccolte speciali e riferirne il significato all'ordinamento complessivo; per procurarei l'agio di opportune indagini sperimentali.

Dovremo sagrificare alla conoscenza dell'assieme l'apprezzamento dei singoli oggetti e delle minnte particolarità; ma potremo conquistare una idea sintetica della scienza ivi rappresentata.

Una escursione (che nel caso pratico nostro è un Manualetto) non basterà; ne faremo due, riserbando alla seconda la parte descrittiva, dopo di aver percorsa nella prima la parte gemerale.

Mi pare, peraltro, di sentirmi dire: « C'invitate a girare in alcune sale piene di minerali per comprendere il loro significato scientifico come nn botanico c'inviterebbe a visitare il suo orto ed il suo erbario; o uno zoologo i suoi animali di ogni ordine, vivi o imbalsamati o disseccati; ma esiston forse dei tipi mineralogiei, delle famiglie naturali, dei generi, delle specie di minerali colle loro varietà, comè esistono i tipi delle piante e degli animali? Come si annoverano nelle classificazioni i generi, le specie, le varielà botaniche e zoologiche?

· Di più: quali idee dobbiamo formarci del minerale, in relazione alle idee astratte dell'animale vivo, della pianta viva, di una fanna, di una flora?

« Infine, che cos'è veramente la Mineralogia? »

Ora, tali quistioni stanno fra le più profonde ed ardne cho si possano accampare in nna discussione di filosofia naturale. Sarebbe orgoglio, sarebbe tomerità il pretendero di darvi una risposta definitiva.

Le controversie sussistono, anzi si accreseono di giorno in giorno fra gli scienziati; e per lo più dipondono da questo: che la specializzazione degli indirizzi di studio, resasi necessarissima per l'occessivo ingrandirsi del campo di ogni scienza, conduce a gnardare le quistioni generali da punti di vista limitati, talvolta ristrettissimi.

Dnnque, nel dubbio ehe a mo si rivolgano, in segnito all'invito cho faccio, o come per ricavarne un programma di una « gita di piacere », delle dimando snl genere di quelle adesso formulate, ecco ciò cho « strada facendo » credo si possa rispondero a chi vnol farsi cortesomento compagno di via nella progettata esenrsione:

 Cho cosa sia la Mineralogia generale, ciascuno potrà capirlo da sè, appena avrà visitata
 — osservando e ragionando — la collezione verso la qualo mnoviamo.

Nessuna definiziono sarebbe altrettanto efficace o sufficiento quanto l'intelligento osservazione di ciò cho sta esposto nello vetrine di quell'Istituto, e di quanto si opera con apparati, con reattivi, nel gabinetto di studio o nella stanza di lavoro. Riserbiamoci dunque la soddisfazione di saper definire spontaneamente, da noi stessi, all'ultimo momento del compito prefissoci, e come portato delle provate impressioni, che cosa sia la scienza dei minerali.»

Che le collezioni mineralogiche valgano in ordine alla istruttività, quanto quelle e più ancora, dei musei di zoologia e degli erbarii, ben si comprende dietro un semplice raziocinio; senza dubbio, certi giardini botanici e zoologici di ricchi e grandi istituti, ne' quali si tentò di riprodurre, intorno a ciascun essere vegetale o animale il earattere della stazione sua originaria nella quale naturalmente si produsse, permettono di spingersi assai avanti nello studio degli esseri che vi si allevano. Ma un erbario di piante disseccate, una raccolta di conchiglie vuote, di deserti polipai, di erostacei ridotti ai loro gusei, o di pelli impagliate, non servono ehe allo studio sistematico e convenzionale dei caratteri unicamente superficiali e incompletamente morfologiei dei generi e delle specie organiche. Invece, il minerale, ancorchè staceato dal sno giacimento originario, dai fianchi di un monte, dalle pareti di un filone, da un affioramento eruttivo, dal cratere di un vulcano, o raccolto da un deposito superficiale, trae seco, e conserva tutte le sue qualità, meno quelle inerenti alla topografia del giacimento rispettivo. Esso è sempre il minerale vero, effettivo, tale quale si produsse e perdurò, torse per milioni di secoli, nel posto in cui si raccolse. Compendia in sè tutti i più interessanti tratti della sua propria istoria; cosicchè dato il luogo e il modo della origine sua, un solo esemplare mineralogico può bastare, talvolta, per la sufficiente descrizione monografica di una specie.

In quanto alla csistenza di gruppi naturali, tassonomici, nel regno minerale; ed alla idea astratta che possiamo accogliere delle specie minerale, in relazione ad una pianta, e ad un animale viventi, dirò qui alla buona quello che ne penso io, pur lasciando liberissimi tutti gli altri naturalisti di pensarla diversamente, e così mi disimpegnerò dall'obbligo di un po' d'introduzione alla visita ai dominii della «morta natura» e delle fredde pietre, visita desiderata e imminente.

L. Bombicci.

MINERALOGIA

INTRODUZIONE

LA MATERIA INORGANICA E I MINERALI LE INDIVIDUALITA' E LE SPECIE MINERALOGICHE.

1. Discorrendo di minerali bisogna non confonderno il concetto con quello di ciò cho comu-

nomente chiamasi materia inorganica.

È bensì la materia inorganica che produce i minerali propriamento dotti; ma a condiziono di subordinarsi a determinato azioni chimiche e molecolari, e di conseguirne, per via esclusivamente naturalo: 1.º una composizione chimica perfettamente definita; 2.º una struttura fisica effettivamente regolare.

Senza dubbio, i gas componenti l'aria atmosferica, quelli emanati dai cratori vulcanici, dallo miniere di carbon fossile o quelli prodottisi nei laboratorii sono sostanzo minerali; lo sono i vapori esalati dallo fenditure del suolo; lo è del pari l'acqua che cade dallo nubi, cho filtrasi nelle profondità della crosta terrestre, che circola sulle terre emerse, cho si aduna nei laghi o negli oceani; lo sono le creto, le argille, le sabbie dei

Вомвіссі.

moderni e dei remoti sedimenti; le rupi delle montagne, le dejezioni polverulenti o arenacee, o seoriaeee, o vetrificale dei vulcani atlivi; le concrezioni strutturalmente amorfe o gelatinoidi prodotte dalle aeque silicifere o ferrugginose delle sorgenti mineralizzate e molto spesso termali; ed altresì spettano alla materia inorganica le ceneri delle piante abbrueiate, i residui delle ossa e delle conehiglie calcinate, il composto solido dei denti, il earbone delle legna, e, anche più palesemente, tutti i metalli ridotti, tutti gli aeidi o tutti i sali, purificati o cristallizzati nei laboratori del chimico, adoperati nelle arti e nelle manifatture.

Ma tutte queste sostanze, abbenche non di raro comprendano gli elementi chimiei e fisici dei minerali propriamente detti; abbenchè talvolta ne riproducano le principali qualità, non corrispondono al concetto del minerale vero e genuino, e da cui limpida e semplicissima sorge l'idea della specie mineralogica; come non corrispondono al sincero concetto di una pianta qualsiasi le resine, le gomme, gli olii essenziali, i principii aromatici e coloranti, i derivati acidi o zuccherini dei tessuti vegetali, le fibre tessili, i bitumi e i residni earboniosi; come non rappresentano alcun tipo animale, qualunque ne sia la manifestazione, la cera, il sevo, la stearina, il miele, l'avorio, le sostanze cornee, la gelatina, l'albumina, l'urea e via dicendo. Tali sostanze dipendono effettivamente dalle funzioni organiche coordinate alla vita delle piante e degli animali; ma sono prodotti secondarii, ovvero sempliei derivati dalla alterazione più o meno iutensa di veri organismi, e dalla scomposiziono più o meuo avanzata dei tessuti. Ogni funzione vitale vi manea; sussiste la loro passività rispetto agli ngenti di alterazione ehe possono circondarle colla lor propria influenza; esse dunque, attestando lo svolgersi della vitalità, contribuiscono alla storia dei tipi animali e vegetali, ma non li

rappresentano.

Invece, una cellula, una spora, un infusorio, che in modo relativamente completo posseggono le condizioni di sostanza e di struttura volute per una funzione vitale, (sia pur limitata ad un atto naturale di endosmosi, di fissazione o di secrezione, di sdoppiamento o di fermentazione) bastano per suscitaro e concretar l'idea di esseri organizzati, di animali o di piante. Sieno microbi, protofiti o protozoi, monocellulari; debbasi pur ricorrere, onde scorgerli, ai più possenti microscopi, potranno sempre classificarsi uelle sorio della natura viva al pari de' più colossali rappresentanti delle faune e delle flore.

2. Dunque, il minerale propriamente detto è il risultato complesso di determinate azioni chimiche e fisiche sulla materia inorganica. È il naturale prodotto delle combinazioni atomiche definite, generatrici di molecole chimicamento pure; e delle regotari oggregazioni di tali motecote, in particelle fisiche, solide e caratterizzate da speciale stato termodinamico; vale a dire, da una speciale condiziono di equilibrio, di moto, e di calorico di costituzione.

Un individuo mineralogieo può esser benissimo rappresentato da una sola di queste particelle, ehe si originavo nell'atto di un fenomeno interessantissimo e nou valutato abbastauza nella fisica molecolare; cioè, il cambiamento di stato fisico per vera solidificazione. È in questo fenomeno che le molecole chimiche, libere nei gas, mobilissime nei vapori, nei liquidi, si aggruppano eon modi e eon equilibri che sogliouo variare, in

un colla loro sostanza.

Ma si noti bene ehe la solidificazione, di cui parliamo, nou è il comune indurarsi delle sostauze eolloidali, gelatinoidi, ehe si proseiugano, o l'irrigidirsi delle resiue fuse, dei vetri liquefatti che si raffreddauo, e ehe divenuti veramente duri, sono fisicamente liquidi, come quando il calore che li rammolliva, li faceva pastosi, viseosi o scorrevoli. È la solidificazione iustantancamente effettuata ad un dato e preciso grado di temperie per ciascuna sostanza elimicamente pura, solidificazione aeeompagnata da svolgimento di calore (Irasformazione di moto molecolare preesistente), da mutamenti di volume della massa (effetto di nuove disposizioni e orientazioni delle molecole), e da un sostanziale cangiamento di struttura, corredato e earatterizzato da attitudini fisiche, da proprietà specifiche, che nello stato di liquidità mancavano totalmente. In seguito a questo tenomeno, pel quale può dirsi che la massa che si è realmente solidificata è in uno stato diverso per isomeria da quello della sua precedente liquidità, si costituiseono appunto le eondizioni strutturali ehe aggiungendosi per eause puramente naturali, non

predisposte dall'ingegno nè dalla mano dell'uomo, alla condizioue chimica defiuita, valgono a individuare un minerale propriamente detto.

Una sola particella fisica che si prescuti alla nostra mente, non potendolo ai nostri sensi, colle due essenziali qualità: 1.ª composizione atomica e molecolare perfettamente definita in ordine alle leggi della chimica; 2.º stato fisico caratterizzato da speciali proprietà, è teoricamente bastovole a far nota quella composizione, quello stato o queste proprietà. Lo diviene anche in pratica ogniqualvolta, aggregatasi con altre eguali, ci forni-(sea una massa ponderabile, e così si presti alle analisi, alle indagiui sperimentali. A questa massa, ? comunque voluminosa, sia un corpuscolo, sia un blocco colossale, compete la stessa identica qualificazione che è propria della natura atomica e molecolare di ciascuua delle sue particelle componenti. Meglio vi si potrà determinare la modalità della struttura caratteristica sc è uniforme ed omogenea, quale deve supporsi; ma le sue qualità chimiche e fisiche (formula atomica, tipo molecolare, calorico specifico, densità, attitudini ottiche, ecc.) saranno tali in cssa, quali sussistono nella particella unica già da noi considerata, e in ciascuna delle altre con essa solidali.

3. In conclusione: un <u>sistema uniforme di</u> particelle inorganiche, tutte di una data composizione molecolare, è una individualità mineralogica, qualunque sia il numero effettivo di quelle stesse particelle.

L'insieme, concepito idealmente, di tulte lo

possibili individualità che possiedono la stossa identica composizione o lo stesso modo di adunamento strutturale o di fisicho proprietà è una SPECIE MINERALOGICA.

Valo la pona di ripoterne la definizione: La specie, in mineralogia, è l'insieme delle individua-lilà nelle quali le partieelle etementari, identiche per composizione chimica, sono radunate in masse aventi la stessa struttura regolare e le stesse proprietà fisiche e geometriche.

Così considerata, la specie sussiste positivamente nel regno minerale, poichè concorrono a darcene osatta l'idea il portato della leggo immutabile delle combinazioni chimiche, e quello delle attrazioni molecolari, compreso nella legge suprema della gravitazione. Talmente cho ne risulta procisata la idea come lo è, ad osempio, la posizione di un punto cho trovasi ad un tempo sopra due rotto che s'inerociano, quindi sulla loro intersezione.

La naturale o fortissima tendenza cho sta nello iudividualità minerali a produrro, come vedremo fra poco, formo poliedriche con speciali simmetrio, e geomotricamente dofinite (cristalli), confermando il concetto delle specio rispottivo, fornisco nuovo costanti per la loro istituzione. — E tali forme, di cui l'aspetto, l'habitus, il carattero geometrico stesso, subiscono considerevoli variazioni per le influenze sopratutto termiche dell'ambiente dovo si producono e si accrescono, nello stesso modo con cui vediamo

i tipi organici viventi subire le influenze dei climi, danno luogo, perciò appunto, ad una moltitudine di VARIETÀ.

Bene spesso le specie minerali, quali si traggono dalle più intime latebre della crosta terrestre, ancorchè in policdri regolarmento conformati, divergono dalle condizioni di purezza e di simmetria geometrica che amiamo di presupporvi. — Da ciò una vicerescente, ben accurata ed indefessa ricerea, ed una zelante registrazione per opera dei mineralisti, delle anomalie e delle oscillazioni che nei caratteri di quella specie possono verificarsi.

Ora è bene di sapere che molte di tali anomalie dipendono dall'essersi le particelle eostituenti di ogni singola specie, ed intrinsecamente pure e perfette, aggregate sotto molteplici e quasi inevitabili attività porturbatrici. Sono materiali ostaeoli, angustic di spazio, concomitanze di differenti rcazioni, variazioni termiehe, urti o vuoti nelle masse, ccccssi o deficienze o esaurimenti delle materie generatrici, che osteggiano le energie molecolari e la perfezione dei loro prodotti. Sopraggiungono quindi le individualità e gli aggregati mineralogiei impuri, alterati, deformati, mostruosi; ma il carattere della specio, eui spettano, non ne resta compromesso; come non lo è, nelle specie organiche, dalla sussistenza di individui deformi, o feriti, vittime di parassiti, mostruosi o incompleti. Solo la manifestazione della specie ne è offnscata; ma lo è per parte di causo indipendenti da quelle ehe presiedono normalmente al suo costituirsi. Tanto è vero che, se rinsciamo a rimuovere artificialmente tutte o la massima parte almeno di tali cause, come quando per es., riproduciamo i composti minerali con i loro nitidi poliedri nel crogiuolo, nel cristallizzatoio, previamente situati nelle eondizioni assolntamente favorevoli alla perfezione del prodotto, e adoperando materie prime di purezza eompleta, i tipi specifici che si realizzano sono assolutamente individnati dalla semplicità dei rapporti della loro atomica costituzione, e dalla costanza delle loro qualità caratteristiche.

4. Fisica e chimica insegnano che eosa sia il polimorfismo dei corpi, cosa le allotropie, le isomerie. Nel museo dei minerali troveremo molti e chiari esempi di queste attitudini possodute dai composti chimiei definiti, di mutaro i loro fisici earatteri, se bastevolmente mutano le condizioni, sopratutto termiche, dell'ambiente, del mezzo, dove essi si vanno formando. Vedremo lo stesso solfuro di ferro vestir forme, aspetti, qualità fisiche ben differenti o forme fra loro geometricamente incompatibili; altrettanto vedremo nell'ossido di titanio, nel carbonato calcare, nella silice pura, nel puro earbonio e in taluni metalli; ed è facile l'aceorgersi che queste attitudini eonfermano con una assolnta esigenza la necessità di associare al criterio della composizione atomica, CHIMICA e MOLECOLARE, per definire le specie mineralogiche, quello della loro fisica costituzione, ossia delle loro iutime strutture.

 Come si elassificheranno to sostanze che restando sempre le stesse, colla identica costituzione atomica, assumono caratteri cotanto diversi nello stesso genere, ovvero in diversi generi, ma raccolti nella stessa famiglia? — D'altra parte, quali criterii presiedono, nella mineralogia teorica, date le specie, alla formazione dei generi, delle tribù, delle famiglie, degli ordini e delle classi?

L'entrare in questo argomento equivarrebbe ad affrontar nientemeno che l'idra delle classificazioni artificiali, dei sistemi devoluti piuttosto agli apprezzamenti delle persone che alle esigenze dei fatti e delle loro correlazioni. Imperocchè la classificazione naturale, metodicamente applicata alla serie dei minerali, è di per sè indefinita al pari del progredire della scienza, di cui essa deve rappresentare il riassunto filosofico, la sintesi definitiva, mercè il concorso di tutti i fatti fondamentali e delle leggi che li governano.

Soltanto quando fossero ben note tutte le qualità di tutte le sostauze del regno miuerale; quando si conoscessero tutti i principali rapporti che sussistono fra esse e i loro gruppi di specie e di generi; quando le serie naturali si prestassero, non interrotte, ai reciproci parallellismi, potrebbesi sperare realizzato l'ideale di quell'ordinameuto perfetto che consente a ciascun oggetto classilicato di esprimere, fino ad un certo punto, la sua propria storia, mercè il posto che gli venue asseguato nella serie complessiva.

6. Siamo ormai alle viste del museo, verso il quale ci avviammo. Utilizziamo la poca strada che ci resta da percorrere per cercar qualche esempio di ciò che si è notato sulle specie minerali.

Molte qualità di pietre ci stanno intorno. I ciottoli della via, il pietrame delle muraglie, i marmi delle decorazioni architettoniche.

Raccogliamo un ciottolo qualunque: spezziamolo; è finamente granulare nella sun struttura,
grigio di colore, quasi affatto opaco in massa,
scaglioso o inegnale nella sua frattura; deve la
sua esterna conformazione al logorio che sofferse,
quando le acque di un torrente seco lo travolgevano urtandolo con altri, consumandolo fra le
arene ed il limo. Esso adunque non ha struttura, nè forma regolare, è un semplice frantume
di rupe.

Analizziamone un frammento. Se la rupe era di pietra arenaria potremo trovarvi la silice, la calce, gli ossidi di ferro e di manganese, piccole dosi di ferro solforato, dell'acqua, dell'anidride carbonica, e forse altri componenti. Questi, che abbiamo qui indicati, dànno uu confuso assieme di elementi diversi, al quale sarebbe impossibile assegnare una formula precisa, conforme alla leggo delle proporzioni definite, e tale da potersi riportare ad un tipo specifico. Dunque la nostra pietra nou è una specie mineralogica, nè un miuerale propriamente detto. È un'intima mescolanza di minerali diversi. È una massa rocciosa qualunque.

A questo punto conviene armarsi di una buona lente e guardarne la superficie di frattura. Si discernono subito delle particelle vetriue, lucenti, delle laminette translucide, biancastre, delle punteggiature giallo-brune, dei corpuscoli neri; tutto questo palesandosi in intimo ma non uniforme

misenglio.

Un buon microscopio, col quale si gnardasse una scheggiolina assottigliatissima di quel sasso, ci farebbe apparire ben distinte le diverse qualità di materie che la lente appena ci permette di discernere. Separiamole col pensiero, non potendo far di meglio qui su due piedi. Se ora analizzassimo separatamente le particelle lucenti di aspetto vitreo, troveremmo, in tutte, questa composizione centesimale esatta e costante:

$$Si = 46,66 \quad \theta = 53,34$$

rappresentabile colla formula chimica Si O2; e, se

ne indagassimo le fisiche proprietà, finiremmo col conoscerle dotate di una speciale attitudine birifrangente pei raggi di Ince, di una data conducibilità termica, di una speciale densità, di una elevata e sempre speciale durezza. E cercando bene nella detta pietra, e nelle congeneri, riesciremmo a trovare qualcuna di esse particelle colla ferma geometrica, parziale o completa, di un prisma esagonale bipiramidato (fig. 1).



Fig. 1.

Ecco dunque una sostanza chimicamente definita, strutturalmente regolare, atla ad assumere perciò forme geometriche determinabili. Vi è quanto occorre per dichiararla una vera specie

completamente individnata. È la specie mineralogica registrata col nome di QUARZO, e volgarmente nota come « cristallo di rocca ».

7. Se ripetessimo queste ricerche medesime sulle lamelle translucide e biancastre, troveremmo che risultano di ossido di calcio e di anidride carbonica in questa semplice, costante, assoluta proporzione:

$$Ca \ O = 56. \ CO^2 = 44$$

donde la formola:

Ca C 03

amelle ottimamente birifrangenti, dissociabili col calore, effervescenti con gli acidi; che la dnrezza, la densità, ecc., vi hanno costante il grado rispettivo; infine, che si snddividono, spezzandosi ulteriormente, in frammenti limitati da sei faccie rombe; che queste faccie s'intersecano con angoli diedri, ottnsi, di circa 105°. E verremmo anche in tal caso nella certezza che le dette lamelle spettano ad nna sostanza perfettamente definita dalla composizione atomica e molecolare, dalla struttura e dalla forma, nonchè dalle proprietà fisiche accessorie; che perciò sussiste la specie minerale « carbonato di calce romboedrico ». Ed infatti essa specie fignra nei cataloghi col nome di CALCITE, ed è nna delle più belle e diffuse che si conoscano.

8. Se finalmente potessimo identificare i punti neri di bisolfuro di ferro colla sostanza abitnalmente costituita nei filoni, nelle rocce, negli ammassi ferrei, in cubi, in poliedri con otto faccie triangolari, o con dodici pentagone, o ventiquattro trapezoidali, ecc., composta da 46,7 di ferro e 53,3 di zolfo, donde Fe S², accetteremmo anche per essi l'idea della specie mineralogica prate, sebbene la loro tenuità per divisione meccanica c'impedisca di rilevarne la struttura e la forma geometrica; mentre, se dopo di aver analizzato la materia giallo-bruna, vi avessimo trovato del ferro, dell'alluminio, dell'ossigeno, dell'acqua, ma in proporzioni mutabili, senza poter dedurne in alcun modo una qualsiasi regolarità strutturale, concluderemmo a buon dritto che essa, al pari della limonite, deve ascriversi fra le materie inorganiche, non già fra le specie mineralogiche.

9. In conclusione, per lo stesso principio che ci permette di ravvisare piante ed animali nelle sostanze di natura organica solo quando consistano in sistemi di tessuti e di organi eapaci di funzionare fisiologicamente, quindi con forme speciali, speciali strutture e speciali attitudini fisiche per ogni fase della loro esistenza, non possiamo, considerando la materia inorganica, riconoscervi la specie mineralogica, il minerale propriamente detto, se non quando ci si presenta siffattamente costituita da sistemi regolari di molecole, e di particelle ehimicamente definite, da funzionare fisicamente con speciali attitudini. Ma ogniqualvolta tali condizioni si realizzino, la specie mineralogica è.

10. Dagli amorfismi dei gas, dei vapori, delle assolute liquidità la materia mondiale concretan-

dosi si dispone a due ordini di funzioni; assorbita da apparati viventi, che procedono da ignote origini, da atti iniziali imperserutabili, si organizza; libera di obbedire alle polarità orientatrici, cristallizza.

PARTE PRIMA.

UN MUSEO DI MINERALOGIA GENERALE

PETRIFICAZIONI E FOSSILI — LE AULE DELLE COLLEZIONI LE IDEE DIRETTRICI DELLE DISPOSIZIONI IVI ADDITATE,

11. Eccoci all'ingresso delle aule delle collezioni.

Perchè si collocarono a fiancheggiare la porta

quei due grossi tronchi di alberi?

Sono due pezzi di pictral Freddi, duri, pesantissimi. Appeso ad una cordicella vi è accanto un acciarino. Se li battiamo con questo, si eccitano vivaci scintille!

Uno dei due è un gran pezzo di fusto di palma; forse di Palmacites Aschersonii, o di P. Zittelii; l'altro, di un caule di conifera; forse di Nicolia aegyptiaca, o di Arancarioxylon aegyptiacum. Ambidue sono lapidificați, ridotti in enormi masse di selce, quali provengono dal così detto — boseo petrificato — dell'alto Egitto, del descrto di Tebe. Eppure furono parti di piante che superbamente vegetarono. La loro configurazione esteriore subl lievi mutamenti. Ma la loro struttura? Che cosa può essere avvenuto di quelle delicatissime fibre, di quei tessuti cellulari, di quei vasi a pareti

punteggiate, tratteggiate, spirali, nei quali, per mezzo di umori e di corpuscoli, svolgevasi il mi-

stero della vita vegetativa?

Sarebbe desiderabile il distacearne una minima scheggia, per ridurla liscia o sottile, fino a piena trasparenza, e guardarla poi con un microscopio, nel modo istesso con cui guarderemmo nno dei citati tessuti di eellule. Tale desiderio fu previsto. Davanti ad una finestra vedreino collocato il telaio di una lastra di vetro, sulla quale sono fissate alquante lamine tenuissime di legno pietrificato. La luce che uc traspare basta per istruirci sulla loro struttura; e questa difatti, anche ad occhio undo, abbenchè imperfettamente, ei fa scorgere immutata la struttura legnosa, la modalità delle cellule, dei vasi, delle fibre, in quei legnami petrefatti. Quei tronchi sono il migliore esempio delle vere petrificazioni, solitamente operate datla silice; petrificazioni, nelle quali tale sostanza si sostituì molecola a molecola, con lento e delieato lavoro, a quelle moleeole del tessuto organico che andavano dissociandosi ed eliminandosi. La siliee, deposta dalle filtrazioni nelle quali era divenuta solubile, ricostruiva da sè sola, o eon minimi residui di sostanza organica, il tessuto legnoso in decomposizione, via via che di questo si disperdevano i diretti componenti, carbonio, idrogeno, ossigeuo. Il silieio sostituiva il carbonio; l'aequa della silice idrata sostituivasi a quella del tessuto vivente; ma la vita era soppressa; il cadavere si era corrotto; la sua forma, la sua sembianza erano conservate dal processo di petrificazione.

12. Le collezioni geologiehe, ed in special modo le pale ontologiche, contengono esuberanti esempi di altri generi e modi di petrificazione. Ma per lo più la sola forma dei corpi organici, fossilizzatisi, vedesi conservata, sia per modellamento o riempimento di vacuità già dai corpi viventi occupate, o esistenti in loro, come nei gusci e nelle conchiglie; o per infiltrazioni di materia amorfa o terrosa. Si vedono così conchiglie, foraminifere, polipai, resti di pesci, ossami, frutti, steli, eec., metallizzati dall'ossido o dal solfuro di ferro, o di rame, o di argento, o di piombo; o petrefatti dal solfato di calee, di stronziana, di barite, e nel maggior numero dei casi dalla silice e dal carbonato di calee.

Tutti i residui dei corpi organici, conservati dalla petrilleazione, ed anche le loro semplici impronte, i loro modelli, le loro traccie, purchè, nella formazione che li contiene giacciano per opera di cause che localmente più non agiscono, si dicono rossili.

Superata così una specie di transito dall'impero organico al regno minerale, entriamo.

13. Ampie vetrine, e senza cupe profondità, senza situazioni troppo addentrate e nascoste; scevre di superflui ornati, dovendo l'attenzione e l'ammirazione dei visitatori volgersi agli oggetti che in esse furon deposti, stanno addossate alle pareti o allineate nel mezzo di queste aule, dove la luce si diffonde con moderata intensità.

Migliaia di pietre diverse vi stauno accomodate con simpatica eleganza sopra le bianche loro basi, sulle quali si leggono i nomi, le provenieuzo, le forme caratteristiche dei rispettivi esemplari, non che le unmerazioni corrispondenti ai cataloghi generali e descrittivi. Altre souo collocato entro scatole rettangolari, bassissime, pulite, uniformemente ben fatte, cho pur contengono un cartellino per la conveniente illustrazioue.

Tutti i pezzi, freschi perchè difesi mercè velri traspareutissimi contro la disastrosa polvere, risaftauo sulle tinte fredde, ma scelte con gusto, delle gradiuate o dei piani dove essi stanno al-

liueati.

Sono per la massima parte di un giusto formato. Si evitarono, tranne alcune eccezioni di magnifici gruppi cristallizzati, o di particolari strutture, quei pezzi euormi che senza insegnar nulla di più coll' esuberanza del loro volume, ingombrano molto spazio, non si prestano ad ogni modo di collocamento, si maneggiano cou fatica, e sono altresì più costosi; compensando appena tali inconvenienti coll'aria di magnificenza che il museo ne ritrae e coll'interruzione esteticamente accettabile della monotona uniformità che dominerebbe, senza di essi, uelle collezioni.

14. Tutto è qui ordinato secondo un'idea. L'idea è questa: l'assieme dello collezioni speciali, dove, col proprio ordinamento, esporre chiaramente lo stato contemporaneo della scienza; deve esserne in certo modo l'espressione sintetica, concreta; i singoli gruppi debbono essere distinti, completi corredati da tutto eiò che pnò contribuire ad illustrarli; ricchi di varietà, poveri di duplicati; condotti, finchè si pnò, al grado di altrettante monografie, e disposti gli nui presso gli altri secondo nn logico ordinamento.

15. Le vetrine di questo musco, rappresentando una vasta opera di mineralogia descrittiva, dove le parole, le figure intercalate e le tavole sono rimpiazzate dai minerali veri ed effettivi: si susseguono nell'ordine dato alle pagine di un libro: cioè, partendo da sinistra verso destra. Analogamente da sinistra verso destra sono allineati i pezzi di ogni fila o gradino di ciascuna vetrina; come le lettere di una parola, le parole di una linea scritta o stampata. Le file si percorrono dall'alto al basso, come le lince di ciascuna pagina.

Ciò posto, chinnque non sia analfabeta potrà leggere a prima vista la collezione, senza confondersi a cercare il bandolo di artificiosi ordinamenti, che nessuna situazione o distribuzione dei

locali potrebbe veramente ginstificare.

16. Malgrado la freschezza degli esemplari, e la indescrivibile loro varietà per forme, colori, gradi di trasparenza, di lneentezza, di spiendore, certo si è che il musco mineralogico può parere severo di earattere e rigido di aspetto, specialmente a coloro che volessero fare un confronte colle lussureggianti serre di piante tropicali, colle simpatiche collezioni di uccelli impagliati, o di conchiglie, o di coleotteri o di farfalle.

Per chi si occupa di scienza nulla importa che

le collezioni a questa devolnte sicno belle o no a vedersi, sieno tali da destare nei visitatori impressioni più o men grate e geniali. Esse sono quali possono e devono essere. In ogni caso, la qualsiasi magnificenza arlificialmente predisposta nei locali e nel materiale di una collezione di oggetti naturali resterà sempre infinilamente al di sotto della naturale magnificenza dell'ambiente originario di quegli oggetti istessi; la montagna, il cratere, il bnrrone, la foresta, la prateria, la riviera, il seno di mare, la scogliera, l'atollo supereranno sempre nella loro intrinseca bellezza, e spesso nel lor pregio per molti stndì, qualnaque musco classicamente ordinato e monnmentale.

17. Circa alle collezioni dei minerali, occorre l'evocazione di conoscenze già acquislate sulla costituzione della materia inorganica ed uno sforzo del pensiero acciocchè questo sottraggasi al volgare pregiudizio che quei « sassi » siano materia inerte, eternamente immutabile; occorre un dato ordine d'idee per ravvisare in ogni pezzo di minerale non solamente l'effetto di attività molecolari che, secondo leggi naturali e mercè quantità e qualità date di atomi e di molecole, ne composero la massa e ne produssero le proprictà caratteristiche; ma benanco la sede di attività permanenti; di moti, di vibrazioni, di lensioni, di polarità, di fenomeni che non possono cessare finchè l'universo sussiste; e che, potendo soltanto trasformarsi, predispongono e bene spesso compiono notevoli mntamenti in quei minerali medesimi.

PARTE II.

LE COLLEZIONI PER GLI ELEMENTI DI MORFOLOGIA M I N E R A L O G I C A

LE FORME IMITATIVE E LE STRUTTURE MACROSCOPICHE 1 NEI MINERALI.

18. Le forme e i caratteri macroscopici esterni doi minerali, si scorgono beno attraverso i vetri dei loro armadi. Vediamo difatti nella grando maggioranza dei multiformi esemplari prevalere lo formo di poliedri più o meno regolari, voluminosi e nitidi, aggruppati fra loro in mazzi, in fasci, in irraggiamenti addossati alle loro matrici pietrose, annidati nelle cavità, distosi sutlo superficio delle screpolature; ovvero li vediamo compenetrati fra loro con singolari disposizioni, allineati in sistemi con uniformi orientazioni.

Tutti sono faccettati, Sono prismi e piramidi, cubi, ottaedri e parallelopipedi. Sui loro angoli, sugli spigoli loro, appariscono minori faccette, colle quali quasi si incorniciano altre faccic. Siamo in presenza dei cristalli.

 Accanto a questi poliedri, a questi cristalli, a questo nobiltà del regno de' minerali,

¹ Da macron grande, e scopeo osservare,

stanno alquanti esemplari rozzamente conformati o sbozzati a colpi di martello per dar loro conveniento la dimensione, tollerabile l'aspetto dal sentimento ostetico del collezionista. Essi pure possiedono notevoli strutture. Risultano palesemente di aggregati intimi di poliedri, incompleti e imperfetti, poichè la reciproca e stretta loro interposizione si oppose ad ogni libertà di simmotrica faccettatura. Ma sullo superficie di tali masso e sullo spezzature cho ad arbitrio vi si possono produrre appariscono piane, lucide, variabilmente ostese le miriadi di faccette, sia con disordinata distribuzione, sia con determinate orientazioni e con evidenti parallellismi.

Queste sono lo masse spatiche o spati; sono i minerali a struttura lamellare o finamente cristallina. Le quali masse, nelle sostanzo bianche, come il marmo statuario, il gesso candido, il solfato di barite puro, pigliano aspotto saccaroide, o ceroide, o niviformo. E se vogliamo tener



Fig. 2.

conto di queste modalità di strutture, lo moltitudini di altre pietre ci si presonteranno ora quali fasci di fibre delicate e fiessuose como seta, o rigide, diritto e acute come aghi, come verghetto; ora come irraggiamenti piani o sferoidali di prismi fi-

nissimi, o di lamelle (fig. 2), como intrecciamenti

di fasci e di ramificazioni, ora come adunamenti a corolla di fogliette csili e frastagliato; vale a dire ci daranno gli esempii delle strutture fibrose, capillari, acicolari, bacillari, raggiate, lamcllari, introcciato o reticolato, dondritiche, fogliettato; ovvero lo vedremo in forma di disegni sulle super-



Fig. 3.

ficio di frattura di quelle pietre, a guisa di ro-

soni, di stellette, di coccarde, con zono concentricho e di varia coesiono e colorazione (fig. 3), ovvero come rilievi tondeggianti, incompletamente sicroidali, dati dalla divergenza in ogni direzione, da un punto centrale, di elementi aghiformi o lamellari, di egualo lunghezza, ciò che costituisce le strutture fibroraggiate, e le superficio talvolta grandiosamente mamillonari (fig. 3 bis).



Fig. 3 bis.

20. Vedremo talune curiose pictre a forma di

pagnotle, di glebe discoidi lenticolari o ovoidali, brune o grigiastre di colore, lisce o eosparse di bizzarri rilievi, o incrostate di sassolini, di granuli. Se potessimo agitarle, sentiremmo un rumore come di qualche corpo duro seosso in una scatola. E difatti, quelle che sono aperte da apposite o easuali rotture, si presentano quasi vuote. Dalle loro interne superficie vestite di straterelli di oera di ferro bruna e gialla, sogliono staeearsi frantumi pure ocracei; sono questi che produeono quel rumore nei pezzi non rotti.

Queste pietre sono le OETITI, o PIETRE D'AQUILA. Sono prodotte da falde di pasta argillosa, ferruginosa, distaceate, attondate, lisciate dalle acque seorrenti; eonsolidate all'esterno in erosta dura e resistente, dal facile prosciugamento, che nel tempo stesso faceva lentamente contrarre per diminuito volume la massa centrale, donde la cavità nell'interno, e la presenza di frantumi, dovuti allo serepolamento inerente all'avvenuta con-

trazione

21. Arrivali dinanzi a taluni sassi attondati, globosi, ovoidali, di aspetto grossolano, di fosco colore grigiastro, bernoecoluti o intacenti sulle scabre e ruvide superficie, crederemmo perduto il tempo a considerarli; ma ve ne sono alquanti nei quali il Irapano e il martello praticarono una rottura. Sono vuoti internamente; la cavità può essere così ampia da ridurre la massa pietrosa ad una crosta di tenue spessore. Questa cavità è coperta di cristalli (figura 4), è ingemmata dalle splendide piramidi del quarzo, dell'ametista; le delicate colorazioni violette, rosce, brune, appariscono fra il luccicare delle faccette e fanno passaggio alle sfumature degli straterelli di agata ai quali i cristalli aderiscono, e dei quali componesi la parte corticale ed esterna. Sono le classiche modalità delle Geom.

Nella collezione che guardiamo ve n'è qualcuna ancora aderente ad un pezzo della roccia matrice, dove essa potè formarsi. Ciò agevola la spiegazione del loro mode di origine. Questa roccia è di natura eruttiva, idroplutonica: vale a



Fig. 4.



Fig. 5.

dire, emerse dalle regioni sotterranee con alta temperatura, ma sotto l'influenza, se non per l'esclusiva violenza, del vapore acqueo. La tensione di questo vapore, diffuso nella roccia, vi produsse ampie bollosità, vacui e porosità comunicanti, che l'indurarsi della massa per raffreddamento, tauto più rapido, se l'emersione fu sottomarina, mantenne. L'acqua, poco a poco, invase le porosità, riempì quei vacui, vi addusse sostanze disciolte, segnatamente la silice; questa, idrata e gelatinoide, si depose sulle loro pareti, come intonaco

di vario spessore nei diversi casi; successivamenle si attivarono le azioni molecolari; parte della silice divenuta anidra e cristallina, generò gl'ingemmamenti di crislalli di quarzo ametistino; parte si ridusse in durissima agata, e formò la crosta e le pareti della geode, di cui la forma e la superficiale scabrezza non sono che la ripetizione della forma e della condizione superficiale della cavità originaria,

22. Allre pictre, pur conformate a glebe ellissoidali, ovoidi o discoidi, ci parranno serrate in



Fig. 6.

una rete di cordicelle a larghe maglie, irregolarmente poligone (fig. 5), per lo più biancastre e dure; mentre altre, scavate su tutta quanta la loro superficie da incavi che paiono fatti da tronchi di piramidi, irregolarissime, e contornati da semplici diaframmi pianeggianti ci ricorderanno l'apparenza di un favo di vespe (fig. 6). Sono le così dette Septanie o Pietre geometriche, i Ludus Elmontii degli antichi naturalisti,

Quale ne fu il modo di formazione? Semplicissimo; sono glebe originariamente fangose, plastiche, rammollite finchè impregnate di acqua, consolidatesi alla superficie, poi screpolate, contraendosene il volume per disseccamento.

Tutti sappiamo come si serepolano i sedimenti limaceiosi, le bellette a secco dei fossati e degli stagni. Ma nelle glebe a pagnotta si produce lo screpolamento secondo piani irregolari, che s'intersecano con una tal quale simmetria. Ciò avvennto, se le possibili filtrazioni di acque v'introducono, in progresso di tempo, qualche materia incrostante (calcare, silice, argilla ferrugginosa, manganite, ecc.), questa materia potrà risaldare la massa rilegandone i segmenti; e se la materia che riempie le serepolature sarà, come difatti suole essere, più dura della pasta originaria, avverrà che appena quella pasta sia in parte asportata da una superficiale corrosione, si formeranno dei rilievi a guisa di rete avvolgente con maglie poligone.

23. Se guardiamo a poea distanza dalla seansia, vedremo messa a far parte del gruppo di tali septarie una quantità di pietre, le cui illudenti eonfigurazioni di frutta e di parti lapidilicate di animali o di oggetti strani, per lo più derivano da concrezioni ealeari, da eementazioni localizzate di materie sabbiose. Tali pietre, cui solo la fantasia può assegnare rassomiglianze e definizioni, si presentano spesso come aggregati di globosità con strutture fibroso-raggiate, con superficie mammellonate, lisee o irte di sporgenze cristalline. Sono gli arriori o rockori, che il volgo suol chiamare scherzi di rattura.

24. In mezzo a queste *euriosità* del regno minerale, sogliono destare piacevole sorpresa le delieate ramificazioni che gli ossidi idrati di fer-



Fig. 7.

ro e di manganese disegnano sulla superficie delle pietre, o nelle sottili fessure di queste: (lig. 7), ramifleazioni analoghe a quelle che il vapor acqueo. congelandosi sui vetri, pei freddi invernali, vi disegna. Sono le DENDRITI. — Certe agate semidiafane includono talvolta graziosissime dendriti; e qui nella colle-

zione se ne vedono di assai belle, appositamente assottigliate e lavorate a polimento. - Anche questi mirabili esemplari di oro nativo, di nrgento, di rame, che paiono gruppetti di foglie di felce, questi cinffetti di fllamenti di argento, questo apparenti vegetuzioni lapidee di calcare, queste seheggie che si direbbero coperte di verdissimo mnseo e lo sono di fosfato piombieo (piromorfite); questi flessuosi e complicati intrecciamenti di cilindretti a sezione flbroso-raggiata (fig. 8),

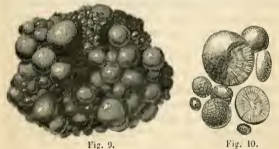


bianehissimi, o azzurrognoli, o verdi, di aragonite o di calamina, somiglianti a certe produzioni madreperiche o coralligene, sono altrettante forme imitative, altrettante manifestazieni delle ferze melecelari cristallogeniche, che si vellere distinguere colle deneminazioni di felciformi, capillari, muscoidi, coralleidi, e via dicende.

25. Ma tutto non finisce qui per la merfelo-

gla delle pietre.

Fra cento forme diverse di cencrezioni predotte dal carbonato di calce, che si depene dalle acque calcarifere, ecco le sferule tonde o evoidi, lisce o scabre, libere e cementate (fig. 9), grosse



come uova, e ceme cenfetti di egni qualità, la cui interna struttura è a strati concentrici ed a fibre irraggianti dal centre (fig. 10). Seno le pisoliti. — Segliene fermarsi presse le cascatelle o gli zampilli delle acque fortemente calcarifere.

Dalle piseliti facilmente si passa alle congerie di minimi glebetti cesì picceli ed unifermi da far venire in mente le uevicina de' pesci, e che, accumulandosi nei depesiti limacciesi, calcarei, silicei, ferruginesi, ecc., pel concorso prebabile di azioni molecolari, di funzioni di minimi organismi, di secrezioni, costituiscono, collo loro enormi masse stralificato, gran parte di taluni sistemi di montagne nello diverse regioni del globo. Queste si dissero occiti.

26. Dopo di cho riosce ovvia e prevedibile la presenza, in questa stessa serie, di quelle masso conicho o cilindroidi, lisce o bernoccolule, piene o tubolate, e ruggintamouto cristalline formate di concrezioni calcarec, o pendenti dalle volto, isolatamento od a fasci; valo a dire le STALATTITI. Penetrando in una caverua, possono studiarsi iu posto. Vi sono, infatti, ancho taluni esemplari di quei rilievi analoghi, ad apice cavo, a margini orlati da cercini frastagliati e irregolari, i quali rilievi sorgono nelle caverne a stalattiti, perpendicolarmento al di sotto di queste, o sono dette STALLAGMITI; vi si counettono quegli intonachi alabastrini o dendritici, cho in generalo, a guisa di ampi panneggiamenti si distendono sulle paroti degli stessi spechi, o così quei veli diafani, che formandosi alla superficie delle acque calcarifere, tranquille, cadono al fondo gli uni dopo gli altri, si sovrappongono e si riuniscono in guisa da simularo certo pasto sfogliate, avendo però la struttura nitidamento cristallina.

27. Per chi seriamente studia la mineralogia; per chi si propone quali precipui obbiettivi di esalto ricerche la composizione molecolare delle specie, la struttura, le proprietà, le costanti o le forme poliedriche doi cristalli, sono ben poco interossanti questo varielà morfologiche, delle quali è facile sorprendere il meccanismo efficiente, c

la cui produzione, caratlerizza piuttosto l'ambiente dove polerono eostiluirsi e il processo cui dovettero adatlarsi le particelle erislalline, di quello che la soslanza minerale cui queste particelle veramente appartengono.

Qer quanto strane, singolari, eleganti possano sembrarci quelle forme i mitative dei minerali, resta sempre affatto secondaria la loro importanza, resta sempre subordinatissimo il loro significato

scientifico.

Ma, passate così rapidamente in rivista, dopo di aver veduto primeggiare nelle raccolte delle specie minerali la geometrica regolarità dei cristalli, e notando bene questo fatto, che cioè: lulle le forme imilalive derivano, in modo più o meno diretto e evidente, dalle stesse forze attrattive, e dalle stesse allività orientatrici, donde i eristalli lraggono la loro propria esistenza, esse verranno a confermarci che le attività molecolari cristallogeniche rappresentano le massime energie nella fisica del globo, e le cause prime dei fenomeni massimi del mondo inorganico.

PARTE III.

IL LABORATORIO DOVE SI ANALIZZANO CHIMICAMENTE IMINERALI

APPARATI E UTENSILI. — MODI PREFERITI DAI MINERALISTI PER ISTUDIARE LA COMPOSIZIONE DELLE SOSTANZE INORGANICHE.

28. Siamo arrivati così al punto di doverci occupare della costituzione chimica e della strutlura cristattina dei minerali; vale a dire delle due condizioni principalissime dalle quali, dicemmo, risultano affermate e qualificate le specie

in mineralogia.

Dunque, prima di volgerci al gabinetto degli apparati per lo studio fisico dei cristalli, penetriamo nel laboratorio dove sono radunali e pronti pel loro servizio gli apparecchi, gli utensili e i reagenti per le analisi chimiche; tutta iusomma la suppellettile occorrente per cercare e determinare quali atomi stanno nelle molecole di un minerale non perauco sicuramente conosciuto; quale può esserne la formula di composizione; quale il tipo chimico a cui devesi riferire, classificandolo.

29. Questo che vediamo è un laboratorio per la chimica mineralogica, discretamente fornito; non solo le analisi qualitative (per conoscere quali

elementi compongono uu dato minerale); ma benauche talune determinazioui quantitative (per sapere iu quali rapporti ponderali gli elementi compoueuti vi si trovano combinati), potrebbero

ivi coudursi a compimeuto.

Qui sono fornelletti a gas, a carbone, di metallo e di terra refrattaria; ed una fucina portatile, con cilindro soffiante. Sui tavolini corredati di manticetti stauno le lampade da smaltatori; vi è un gazometro, un aspiratore, una vasca idropneumatica, cd una vaschetta a mercurio; una pompa pneumatica, ed una buona bilancia; inoltre una ricca cassetta di reattivi puri in soluzione, ed una serie copiosa di reattivi solidi uei loro vasetti di cristallo smerigliato. Vi è un ottimo spettroscopio, completo, ed un apparato di Mohr per qualche analisi volumetrica.

Un armadio contiene un sufficiente assortimento di piccoli matracci e palloncini di vetro. di piccole storte, d'imbuti, di cristallizzato i di capsule, di provini e tubi d'assaggio, di vasi di Woolf, di boccette a tappo smerigliato di burette graduate, di pipette, tubi di Liebig, tennometri canne di vetro, e tubi barometrici, di drogiuoletti diversi per qualità e dimensiene; di lampade ad alcool, di utensili in ferro e via dicendo.

Un asse a muro sostiene una serie di martelli

da mineralogista.

Un apposito tavolino, cui sta sovrapposto un piccolo armadio a cassettini, e cui sottostà un manticetto a pedale, è situato nell'angolo più oscuro e quieto della stauza; serve esclusiva-

BOMBICCI.

mente per le ricerche col cannello ferruminatorio. In quei cassettini stanno tubi di vetro, fili di platino, sostegni di carbone, pinzette, reagenti, ecc., che a tali ricerche occorrono.

A tutto rigore il mineralogista, che raccoglie i minerali e ne studia la natura chimica solo per riescire a classificarli, presumendo di aver da fare, in generale, con sostanze già analizzate esattamente, non è tenuto a presentarei come suo speciale laboratorio che un astuccio apposito, comodamente portatile.

La cassetta detta di Plattner offre il più completo esempio del genere; ed i così detti «nécessaires» di Berzelius, di Haŭy, di Kenngott, di Salè ed altri sono riduzioni economiche di

essa.

Togliamola dalla busta di cuoio che la difende in viaggio e che di fuora porta gli astucci delle boccette degli acidi azotico, cloridrico e solforico, che sarebbe imprudentissimo collocare uell'interno.

È una bella cassotta di mogano, di circa cen-

timetri $15 \times 20 \times 30$.

Aprendola si vede in uu compartimento supcriore, mobile, imbottito, una moltitudine di utcnsili. Primeggia il cannello ferruminatorio (chalumeau), con i suoi sostegni ed i suoi accessorii, ad esempio, pinzette a punte di platino, un cucchiaino di platino per le fusioui col bisolfato di potassa, fili, spatoline, laminette, ecc., dello stesso metallo. Vi sono piccole graticole, piccoli vagli, una lente montata, una scala di Plattner incisa in avorio, per gli assaggi delle galeuc argenti-

fere, due coppio di capsuline di peso identico, in metallo dorato, in corno, per le pesate alla bilancia; diversi stampi di legno duro per coppelle, capsuline refrattarie, o di carbone, ed altri piccoli arnesi.

Tolto il primo piano, o compartimento superiore, si scoprono due cassettine. Una di esse, lunga, profonda, scoperta, è piena di tubetti di vetri, chiusi o no, affilati o rigonfiati; di coppelline di carbone o di ceneri d'ossa, di vetrini di orologio, ecc. Vi sono lo scatolette da carto reagenti ed altre utili cose. L'altra è rettangolare, bassa, chiusa; vi stanno, in due file di astucetti di legno ben torniti, lo polveri dei reattivi puri che s'impiegano nelle ricercho col cannello ferruminatorio; più le spatoline, i cucchiaietti di corno, ecc., per pigliarne le piccole dosi occorrenti.

Sotto di questa cassettina ve n'è una perfettamente simile, ma vi stanno invece incastrati parecchi utensili; un martollo, un massello d'acciaio, lime, raspe, forbici, coltello, soga, bulini, sbarra calamitata, stampi, perforatori o incavatori dol carbone, dei crogiuoletti o delle coppelle, pinzette e tenaglietto ed altri analoghi.

Finalmente, sul fondo della cassotta vi sono il mortaio di Abich, in acciaio; un mortaino d'agata; una forma in bronzo di coppelle e crogiuoletti; un astuccio da tavolette di carbone; la lampada Berzelius per il cannello; la boccia da olio con turacciolo a vite, un fornellino di lamiera, pure per il cannello, un sostegno articolato, occ.

Colla cassetta di Plattner, e dentro il medesimo

astuccio di cuoio, si può avere una buona bilancetta da assaggi, sensibile al milligrammo, fino alla carica di venti grammi, i cui pezzi in ottone souo completamente dorati; la sua vetrina, i suoi pesi ed altri accessorii, si accomodano, smontandosi, in una scatola molto appiattita, lunga e larga quauto una delle faccie laterali della cassetta medesima.

30. Qualunque sia il genere di cannello fer-



Fig. 41.

ruminatorio che si voglia preferire, dal primitivo « cha lu meau » a
fiato, di cui vediamo qui
preparati sottemano i
diversi modelli (fig. 11),
al dardo del gas ossidrogene, solamente impiegato per le altissime
temperature, per le fu-

sioni e volatilizzazioni di corpi refrattarii, sono sempre facili, eleganti, rapide le pratiche che mercè di tal semplicissimo strumento conducouo alla couosceuza degli ossidi e dei composti ossidabili della maggior parte dei metalli noti.

Oguiqualvolta lo sperimentatore sappia manteuere, usando il cannello, non interrotto dagli atti respiratorii il soffio, ed ottener quindi, proiettaudolo nella fiamma di uu lume, un bel dardo, coutinuo, tranquillo, acuminato, azzurro e diafano, con uua linguetta luminosa nel suo asse, nulla di meglio avvi che il cannello a fiato. Il soffio non affatica, perchè la respirazione proseguesi

comodamente deglutendo l'aria inspirata dalle narici, e spingendo fuori dal cannello quella immagazzinata via via nelle guancie gonfiate; l'umidità del fiato, che potrebbe interrompere il getto e mandar degli spruzzi nella fiamma, si condensa nei piccoli serbatoi che i caunelli perfezionati recauo presso la piegatura a 90°, cui fa seguito l'apice più assottigliato.

Ma se il mineralogista sia debole di petfo, inesperto al soffiamento continuo; se voglia avere



Fig. 42. - Fig. 13.

libere ambo le mani lavoraudo, ed attivare prolungatissimi riscaldamenti per le riduzioni più difficili, ecc., può ottimamente valersi dei cannelli ferruninatorii a manticetto, de' quali vediamo qui i modelli proposti dal Fletchter (fig. 12), e dall'Hassenfratz (fig. 13), per soffiare nelle fiammelle ad olio, o a stearina; ovvero può adoperare il dardo a gas commisto all'aria per mezzo di tubi adduttori, riuniti verso la loro estremità dove si riducono coucentrici, e muniti, a portata della mano dell'operatore, di robinetti regolatori. Accesa e ben disposta una fiamma, possiamo ottenerne subitamente il dardo; questo è ossidante al caldissimo suo apice (fig. 14), e riducente presso l'estremità interna e luminosa del suo asse.

Con una pinzetta a punte di platino possiamo tener immersi per alcuni istanti nella parte azzurra e diafana del dardo i piccoli minuzzoli di un minerale in via di studio; ovvero possiamo scaldarli, ma difesi dal contatto della fiamma, in-



Fig. 14.

troducendoli in tubetti di vetro aperti o chiusi ad un estremità. Con dei bastoncelli di carbone, che serviranno pure di sostegno recando piccole cellette scavate, possiamo tenere al fuoco i globuli ben secchi, fatti impastando la polvere grossolana del minerale con carbonato di sodio. Il dardo li scalderà fortemente nelle loro cellette in mezzo alla combustione del carbone che vi si accende, e così in un ambiente di riduzione molto facilitata. Un filo di platino, piegato in cima ad uncino o ad anelletto di due o tre millimetri, servirà per esporre a quel dardo i grumetti di polvere di un composto facilmente vetrificabile, per

avere una perlina vetrosa, iucolora, limpida, nella quale un minuzzolo del minerale potrà indurre colorazioni distinte e caratteristiche.

31. Ciò posto può accadere:

1.º Che i frammenti, esposti colle pinzette a puute di platino alla flamma, si fondano facilmento, o con difficoltà, o sieuo refrattarii; che si volatilizzino, o sieno fissi; che decrepitino, che risplendano di viva luce; che inducano nella fiamma stessa lo colorazioni gialle, violotte, aranciate, cremisino, rosse o verdi con varie gradazioui, ecc., secondo che contengono rispettivamente i composti, non fissi, di sodio, di potassio, di calcio, di litio, di stronzio, di bario, di rame, taluni fluoruri, tellururi, l'acido borico, ecc. 1

2.º Che nei tubetti chiusi ad una estremità, i frammentini scaldati, soli o con opportuni reagenti, svolgano vapor acqueo, vapori mercuriali, di iodio, di cloro, di bromo, odori sulfurei, arsenicali, bituminosi, ecc., tutti facilmente riconoscibili; o che nei tubetti aperti producano, inoltre, sublimazioni che si condensano dove il tubetto cessa di essere caldo, in forma di anelli cristallini, o di patine di color nero, o biauco, o rosso, giallo, grigio, o di apparenza o lucentezza metallica, ma sempro di assai facile deteminazione.

3.º Che le sferule di un minerale, di cui i frammentini si son fusi al dardo sul carbone, coll'aggiunta di un poco di carbonalo di sodio, si ridu-

¹ La colorazione data dal potassio può risultare dissimulata dalla presenza del sodio. Apparisce distinta guardando la fiamma attraverso di un vetro azzurro.

cano, deutro le loro cellette di carbone incandescente, in globuli metallici, facili poi a sépararsi dal carbone stesso, tritnrando e lavando, ed a riconoscersi per globuli d'oro, d'argento, di rame, di piombo, di stagno, di bismuto, di antimonio, a seconda del miuerale metallico esplorato. Se le sfernle contengono del piombo, o del cadmio, o del bismuto, apparisce intorno ad esse, mentre si scaldano snl carbone, nua patina sfumata, gialliccia; se conteugouo antimonio, essa è bianca e cristallina.

4.º Infine può avveuire che la perliua limpida, incolora, vitrea, quale snol ottenersi nell'anelletto terminale del filo di platino con il sal borace, o col sale di fosforo (fosfato di soda e di amuoniaca), in contatto di pochi corpnscoli della polvere minerale, si colori distintamente; ed allora, osservaudo con avvedutezza, spostando la perla fusa nella flamma, iuducendovi mercè l'impulso di questa nu moto vivamente rotatorio, attivando l'ossidazione o la riduzione, si possono realizzare, per ciascuna qualità di perla, quattro criterii concorrenti al riconoscimento del metallo dominante nel minerale che si studia; cioè: il colore acquistato dalla perla a caldo, nella flamma ossidaute; quello, acquistato dalla perla, nella fiamma ridncente; e le variazioni rispettive dei due colori, quando la perla siasi completamente raffreddata. (Vedi Tav. I.) Adunque, per ciascun composto che si esamina, date le perle di borace e di sal di fosforo, si hanno, con questo solo processo, otto dati di riconoscimento; i quali, associati alle colorazioni della fiamma, alle sublimazioni, allo svolgimento di odori, di vapori, alle riduzioni sul carbone, con patine e senza, dànno esnberante modo di compiere le volnte determinazioni.

32. Il rapido sgnardo che potemmo dare al laboratorio, nel suo assieme, basta per farci comprendere che nelle ricerche per via umida il mineralogista impiega i mezzi stessi del chimico analizzatore; tutto al più riducendo alle minime comportabili dimensioni i recipienti e gli utensili, per poter agire, occorrendo, sopra piceolissime quantità di materia minerale.

Siccome per altro vedemmo là un apparato a burette gradnate, detto di Mohr, e qui in questo armadio di apparati vediamo uno spettroscopio, così dedurremo facilmente che le ricerche quantitative coi metodi volumetrici, o dei liquidi titolati, e quelle spettroscopiene, facendo volatili ad alta temperatura i corpi che si studiano, o ricavandone soluzioni limpide colorate, sono anch'esse praticate dai mineralogisti. Le prime si basano su questo principio:

Se V centimetri cubici (o frazioni di c. c.), di nn liquido reagente precipitano, riducendolo in composto insolubile, P grammi (o frazioni di grammo), di nn dato corpo; se da una soluzione nella quale questo corpo si trova in ignota dose, esso è precipitato c. s., da V' c. c. del liquido suddetto,

si avrà la proporzione:

$V: P \longrightarrow V': x$

dalla quale il valore di & pnò immediatamente ricavarsi, a rappresentare la dose cercata.

33. Le ricerche spettroscopiche si basano, come è noto, sulla comparsa nello spettro di una fiamma a spottro continuo, di righo colorate, allorchè nella flamma intervengano dei vapori metallici. Queste righe son corrispondenti a quelle nere di Frauenhofer nello spettro solare, ma sono colorate; ed il loro colore, il loro numero, la loro posizione rispetto alle righe di Frauenhofor, variano da un corpo all'altro, mentro sono invariabili per cadaun corpo semplico. Se il vapore metallico, che induco corte date righe colorate, non investisse la flamma luminosa, ma fosso invece interposto fra questa o lo spettroscopio, le righe, non mutando di posizione, apparirebbero oscure. Ciò dimostra che le righe nere di Frauenhofer, nello spettro solare, son dovute ai vapori metallici della atmosfera gassosa esterna dol sole; sono righe di assorbimento.

Ciascun metallo ha le sue proprie righe, che perciò no sono caratteristiche. Una riga gialla vivace, corrispondente alla nera D dello spettro solare, dimostrerà positivamente cho nella fiamma è presente il vapore di sodio; due righe principali, una rossa (vicinissima ad A dollo spettro solare) o una violetta (verso H, c. s.) indicano il vapore di potassio, due righe distintissime, una rossa dopo la B, una di color aranciato, avanti la D dello spettro, indicano il litio; un fascio di quattro righo rosse, ed una gialla, ed una azzurra isolata rivelano lo stronzio; due azzurre brillanti, il cesio; una azzurra, una violetta, l'indio; due rosse brillantissime e due violette il rubidio, e

così via dicendo.

34. L'analisi spettrale, non solo agevola la conoscenza dei composti minerali ordinarii della crosta terrestre; non solo permette di distingnere la natura chimica delle atmosfere incandescenti del sole e delle stelle, ma conduce altresì alla scoperta di unovi elementi nella composizione del nostro globo e della vasta diffusione, in proporzioni tennissime, di molti fra quelli che finora dovettero credersi estremamente rari, ed affatto localizzati in pochi e quasi privilegiati giacimenti.

Noteremo infine, prima di uscirne, che nel laboratorio chimico del mineralogista si tentano con sommo profitto della scienza le riproduzioni artificiali delle sostanze minerali cristallizzate, con processi dei quali dovremo più avanti interessarci.

PARTE IV.

IL GABINETTO DOVE SI STUDIA LA FISICA DEI MINERALI

LE QUALITA' ORGANOLEPTICHE DEI MINERALI LA CRISTALLIZZAZIONE — I CRISTALLI — LE FORME PSEUDOREGOLARI.

35. Riservato alle delicate ricerche della fisica mineralogica ed alla custodia degli apparati per le esperienze, e degli strumenti di precisione, vieppiù perfezionati per applicare alla storia naturale dei cristalli gli alti portati della scienza, questo gabinetto offre le condizioni desiderabili per lo studio delle fisiche proprietà indotte nei minerali dalle energie della elettricità e del magnetismo, del calore, sopratutto della luce, e dai moti molecolari; inoltre, per valutare esattamente i pesi specifici, i gradi delle durezze, talune qualità organoleptiche, ed in ispecial modo per la misurazione coi goniometri, dei valori angolari nelle incidenze delle faccie piane nei policdri cristallini.

36. Non ei occuperemo molto delle qualità organoleptiche: il tatto, il sapore, l'odore, la sonorità, si apprezzano e si descrivono nei minerali, come in qualunque altra categoria di oggetti, palpandone le superficie liscie, scabre,

ruvide, saponacee, ecc., secondo i casi; annasandoli dopo averli stropicciati, scaldati, inumiditi; assaggiandoli in minime dosi sulla lingua per riconoscere, in quelli che sono solubili, il sapore, che sarà: salato, amaro, stittico, metallico, aspro, astringente, alcalino, canstico, bruciante, acido, dolciastro, ecc.. al variare della sostanza.

Vi sono pietre sonore, come p. es. il marmo campanino di Serravezza, le grandi lastre di fonolite. Un grosso gruppo di cristalli, di salmarino, nel museo di Bologna, è squillante come può

esserlo una coppa di cristallo.

Curiosa è la proprietà dell'allappamento. Tocchiamo colla lingua, o colle labbra umide pezzi, di magnesite o schiuma di mare, di terra di Colonia, di terra bolare; assorbendo l'umidità vivamente essi vi aderiscono con grande tenacità.

37. La fisica insegna come, mercè gli apparecchi qui riuniti in apposito armadio: bilancia idrostatica, areometri, boccette di Gay-Lussac, dette a volume costante o picnometri, e con una buona e sensibile bilancia, si determini il peso specifico dei corpi.

Ricorderò qui soltanto il principio su cui si fonda l'uso della boccetta a volume costante.

Pesata che siasi questa boccetta, piena esattamente di acqua distillata, il cui livello arriverà ad un punto dato del turacciolo, perforato da un tubo capillare, e presa la temperatura ambiente, si registra questo peso, che resta sensibilmente costante.

Se si prende una certa quantità di minerale in pezzettini abbastanza piccoli per entrar facilmente nella boccetta, ma non in polvere, cui aderiscano con tenacità le bollicine di aria (per esempio, 2 grammi), e si pone sul piattello della bilancia accanto alla boccetta, si avrà il peso di questa, più 2 grammi; chiamiamo P questo peso complessivo. Se dipoi si gettano i pezzettini nella boccetta, ne uscirà, traboccando, un volume del minerale così introdotto. Dunque il peso P diminuirà di un peso che è quello appunto di un volume di acqua eguale al volume del minerale in esperimento; e siccome il peso specifico di un corpo è il rapporto del peso di un qualsiasi volume del medesimo col peso di un volume equale di acqua distillata, così basterà dividere il peso del minerale (2 grammi nel caso supposto), per la diminuzione verificatasi nel peso P, dovuta al traboccamento dell'acqua dalla boccetta quando vi si getta il minerale, per avere la cifra che rappresenta il peso specifico di questo.

Son assai facili le precauzioni necessarie per

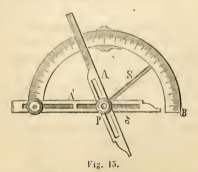
avere tal cifra vicinissima al vero.

38. Per il grado della durezza, cioè della resistenza alla scalfittura, si tenta d'incidere le superfici con punte d'acciaio o con corpi di durezza già nota; meglio con gli selerometri a pesi ed a trazione. Ecco la scala delle durezze o di Mohs, i cui dieci termini dal minerale più tenero (talco) al più duro (diamante), rappresentano dieci gradi progressivi di durezza o con essi facilmente si esplorano, e secondo direzioni date, le durezze dei minerali che si vanno studiando.

La scala di Mohs è fatta da minerali assai comuni, cristallizzati, quasi tutti suscettibili di aver facce piane di sfaldatura, e angoli vivi, e poco costosi, tranne il diamante; sono:

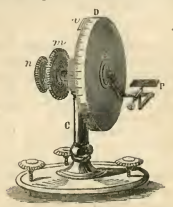
Talco - Selenite - Calcite - Fluorina - Apatite - Feldispato - Quarzo - Topazio - Corindone - Diamante.

Con lamine tagliate nei cristalli di diversi minerali si studia l'elasticità, considerata non tanto come attitudine ai temporanei cangiamenti di forma, che cessano al cessare delle azioni che li producevano, quanto come modalità di vibrazione tatta sensibile dai suoni che la vibrazione medesima vi provoca; ed ceco alcuni saggi di minerali tenaci (Glada, Sausurrite, Bustamite in massa, Petroselci, ecc.), difficili a spezzarsi col martello, ad infrangersi con potenti pressioni; altri di minerali malleabili, che agevolmente si appiattiscono se percossi, e posson ricevere le impronte del conio.



39. Goniometri di differenti modelli, dal più semplice, a compasso, dello G.º di Hatiy o di

Carangeot (fig. 15), quelli detti a riflessione, di Wollaston (fig. 16), di Mitscherlich, di Babinet, ed ai grandi modelli perfezionati dal prof. R. Fuess di Berlino e dal prof. E. Jünger di Copenaghen,



Flg. 16.

servono a misurare, nei cristalli, gli angoli diedri generalmente rappresentati da quelli delle perpendicotari condotte sulle due faccie incidenti in

uno spigolo comune.

Vedremo più oltre quali siano gli apparati adopratissimi dal mineralogista per osservare nei cristalli i fenomeni ottici, termici, elettrici e magnetici; lo vedremo dopo che avremo fatta più davvicino la conoscenza dei cristalli. E siccome a questi convergono tutte le più alte considerazioni della mineralogia, così procederemo immediatamente ad esaminarli, e più completamente che ci sarà concesso.

LA CRISTALLIZZAZIONE. - I CRISTALLI.

40. Che cos'è la Cristallizzazione? Che cosa sono i cristalli?

Ecco due domande che pajono discrete nella loro ingenua semplicità e che sono invece formidabili per chi debba rispondervi con chiarezza

e con poche parole.

La collezione speciale di Cristallografia che ci si svolge dinanzi, colla lunga e doppia serie delle sue vetrine, ampie ed illuminate, sul cui piano lievemente obliquo dinanzi all'osservatore, che tutto domina coll'occhio dall'assieme alle più minute particolarità, pare che spontaneamente risponda col suo muto ma eloquente linguaggio: la Cristallizzazione è il fenomeno pel quale naturalmente si generano i poliedri, spettanti ai composti chimici definiti. I cristalli sono appunto questi poliedri.

Ed in tale enunciato noi possiamo sottinten-

dere:

La cristallizzazione e l'effetto immediato delle attrazioni molecolari e delle loro polarità orientatrici, inevitabilmente proprie della materia nello stato di reale solidità.

Essa rappresenta il primo fenomeno mondialo della condensazione, in particelle solide e predisposte ad ulteriori aggregamenti, delle nebulosità rarefatte, e poi liquide, che suppongonsi brani di materia solare, e che gradatamente divennero pianeti e satelliti. — Essa è l'energia

stessa della gravitazione che nelle piccole distanze eccita le oscillazioni delle molecole e le costringe a speciali equilibri, come nello Spazio, eccita gli astri ai movimenti orbitali, immensamente veloci, ed agli equilibri che ammiriamo nel Gielo.

41. Considerata nella crosta terrestre, negli ammassi eruttivi, nelle stratificazioni che occupano tanta parte delle profonde regioni del suolo, nelle depressioui degli oceani, nelle estensioni continentali, sui fianchi delle catene moutuose, la cristallizzazione è la potenza che impronta il carattere massimo alle azioni del plutonismo: è l'opera trasformatrice dei sedimenti, delle fanghiglie marine, dei depositi idrotermali metalliferi. perfino dei residui calcarei o fosfatici degli organismi estinti, e di talune secrezioni, in roccie di superba struttura ed in bellissimi marmi. E, bene spesso, non fa che restituire a quei materiali, cui fu tolta la regolare struttura già loro caratteristica da exogene azioni di disgregamento. la struttura medesima.

Presiedendo alle più intense attività endogeue di metamorfismo, per l'incessante disciplina delle molecole che le obbediscono, che possono farsi poco a poco, o tutto ad un tratto, con i loro miliardi, solidali ad un unico effetto e produrre sforzi irresistibili, essa è uno dei più possenti fattori dei mutamenti orografici della superficie terrestre.

Nelle cavità delle roccie; nei tramiti delle acque minerali, come nei recipienti dei laboratorii e delle officinc, è la cristallizzazione che accumula, fedele alle sue leggi, le mcraviglie del regno inorganico, e che pare si compiaccia nel colorire cou tinte pure e vivaci, con fulgide rifrazioni, i suoi

più mirabili prodotti.

Nelia vastità dei mari o nelle regioni che circondano i poli, è la cristallizzazione che fa sorgere e galleggiare immense meli di ghiaccio; che nelle altitudini delle grandi montagne geuera e mantiene perenni le nevate e i ghiacciai; che riempie i campi dell'aria con prismi e stellette esagonali di indescrivibile eleganza e regolarità nel loro disegno, quando si formano i cirri e cadon le nevi; che impossessandosi di poca acqua, può faria capace di schiantare una rupe, mercè l'istantaneo aumento di volume per solidificazione, se quell'acqua vi si trovi racchiusa.

42. È la cristallizzazione che converte in florani delicati, elegantissimi, gli umidi veli che appannano i vetri delle finestre durante il freddo; che ricuopre di esili efflorescenze nitrose o boriche le sterminate lande nelle regioni peruviane; che ammanta alberi e prati colle brine invernali dendriticatamente ramificate e rifulgcuti al sole; che raduna in amigdale sotterranee le materie saline già sciolte e diffuse negli oceani di altri

tempi.

Nel laboratorio, nell'officina, la cristallizzazione è l'atto pel quale le molecole chimiche equalmente od omeomorficamente costituite, si dispougono in regolari assettamenti; si orientano per le sviluppatesi polarità, si aggregano in equilibrio, si sovrappongono intorno ai centri attrattivi iniziali; producono, col procodero del lor complessivo admamento, sistemi piani, con determinate incidenze, ed offrono così fra tante naturali moraviglie, quella di nitidi e simmetrici poliedri, generati dalla sola ed intrinseca virtà della forza viva molecolaro, e valevoli a caratterizzare coi loro tipi le differenti qualità della materia chimicamente definita.

Da essa portanto dipendono allotropie e isomerie; dipendono fenomeni snoi proprii di ririfrazione luminosa, di calore, di elettricità o di magnetismo, cui s'informano leggi sublimi della fisica. Essa è la dopositaria del secreto di tanti fatti della chimica dei corpi; fatti, strani in apparenza o imbarazzanti, perchè mal noti; mal noti perchè se ne chiesero lo spiegazioni o le formule agli atomi, quindi ad una ipotesi; mentre dovevano chiedersi alle particelle derivate da ciò che diciamo la solidificazione vera della materia, quindi ad una condizione di fatto.

La tempra do' vetri o dei metalli; la purificazione doi prodotti salini, molti processi decorativi dello opero d'arte, innumerevoli applicazioni industriali, rientrano nel dominio di questa grandissima fra le manifestazioni della forza viva nell'Universo, cui del resto appartieno la distinzione decisiva del mondo minerale da quello degli organismi; poichè, già lo notammo, la materia, non perturbata dal concorso di azioni disordinatrici, per generare le spocie organiche, gli esseri viventi, si organizza; per produrro lo specie inorganiche CRISTALLIZZA.

43. I cristalli souo gl'immediati prodotti del fenomeno della eristallizzazione.

fu teoria sono veri solidi, omogenei e puri, costituiti da strati piaui di particelle fisiche regolarmente disposte ed equalmente orientate; terminati da faceie rigorosamente piane e eon date e perfette simmetrie. Se si considerano in ordine alla loro sostanza, essi sono delle strutture regolari; se in ordine alla loro forma, sono poliedri geometricamente definiti; ma se piutlosto si tieu conto delle loro vere eoudizioni naturali, e quali il suolo ee li offre, quali la eollezione gli espone, sono moltitudiui di prismi, di piramidi, di paralellopipedi, di ottaedri, esaedri, dodeeaedri, ieositetraedri, e di tante altre forme, elie variatissime di tipo, talora sempliei per piecol numero e reciproca identità delle faccie; talora profusamente faccettate, risultano quasi sempre distorte, seabre o rigate, o ineguali sulle loro superficie, prive di valori assoluti, di costanti effettivamente verificabili in ogni individuo di una medesima specie, variabili di colore di trasparenza e di aspetto, inquinate da materie eterogenee, mostruose talvolta o quasi abortite; e tutto questo eon tanta maggiore intensità quanto più esse forme diveunero voluminose, ossia quanto più a lungo e ripetutamente sostenuero le molteplici influenze inerenti all'ambiente dove si andavano geuerando; le quali, sebbene naturalissime, forse inevitabili, pure riescono effettivamente perturbalrici, riguardo al fenomeno cristallogenico.

I cristalli sono le sedi naturali dei fenomeni fisici più istruttivi per eiò che eoneerne le ondulazioni dell'Etere nelle diverse manifestazioni della loro energia di movimento. Essi sone nel regno minerale quello che nell'impero organico sono gli animali vivi e completi, le piante cemplete e viventi.

44. Una serie a parte, destinata ad insegnarci che non tutti i poliedri che ci effre natura sono veri cristalli, apre l'adite alla collezione di cri-

stallegrafia.

Comprende, infatti, alquanti grossissimi prismi, per misurare i quali occorrerebbe il metro, grigi o quasi neri, a basi irregolarmente peligone, a faccie nen eguali nè piane, simulanti, insieme ad altri variatamente più picceli, le forme prismatiche di taluni minerali. Ma sone esemplari dei famosi basalti e delle trachiti; roccie costituite dalla miscela di diverse specie minerali: emerse per azieni idrepluteniche; e la cui massa, centraendesi per raffreddamente e per concentrazioni melecolari, si screpelò, dividendesi dapprima in grossi banchi parallelamente alle superficie esterne, poi perpendicelarmente a queste superficie, in una moltitudine di frammenti prismatici, quali appunte ora li vediame iselati e sciolti nella cellezione.

Guardati in posto, colà dove sone addessati a milieni, quasi fessero grossi pilastri e colenne di uno strano e menumentale edificio, scavato da spelenche o circendato dalle sue proprie revine, cempengene una delle più sorprendenti e rare particelarità della costruzione delle mentagne.

La costruzione di volume di una massa, e il sue

screpolarsi in parti prismatiche simili ai cristalli può avveuire per semplice prosciugamento se essa si depone umida e fangosa per via di sedimento.

La bellette dei fossati e degli stagni, i cui strati si dividono in lastre poligoue, assumendo l'apparenza di grossolani mosaici, e certe terre bolari, le cui masse pastose si screpolano finamente in sottili bacchettine, diritte e incurvate, esse pure poliedriche, ci dàuno esempio di questo fatto; quindi, insieme ai basalti ed alle trachiti, a certe roccie schistose e friabili che si sgretolauo in frantumi a contorno poligonale, dànuo esempio di ciò che si disse: Forma pseudo-regolare, o pseudo-cristallina.

PARTE V.

LA COLLEZIONE SPECIALE DI CRISTALLOGRAFIA

DIECI SEZIONI DI UNA SERIE CRISTALLOGRAFICA.

45. Questa collezione comprendo dieci sezioni, ciascuna dello quali è illustrativa di un dato argomento della storia fisica dei cristalli. - Le strutturo regolari o le sfaldature, la geometria dei poliedri cristallini, la classaziono sistemntica delle formo cho in essi si osservarono, i reciproci passaggi che le collegano, i decrescimenti, le leggi che li governano, le notazioni che li osprimono, le geminazioni, le emiodrie, le emimorfie e lo dissimetrie strutturali, lo singolarità dello faccie, le anomalie apparenti, le distorsioni, le curvaturo dei poliedri e dei loro gruppi, le impurezze, le associazioni per poligenesi, l'isomorfismo, le iso-orientazioni o altre particolarità, sono ben rapprosentate in questa serie accuratamente ordinata, o alla quale si annettono, como utilissime appondici, un copioso gruppo di sezioni eristallotomiche, valo n diro di lamine, o placcho a faccio parallele tagliate, secondo prestabilite direzioni nei cristalli e capaci di farcene conoscore, meglio che in qualsiasi altra maniera nota, le

fisiche e più intime loro proprietà; inoltre, nna collezione di cristalli artificialmente ottennti nel laboratorio.

I. — LA STRUTTURA CRISTALLINA. — LE SFALDATURE, LE FORME PRIMITIVE.

46. È chiaro che n'ei cristalli, avanti che se ne finisca la forma, se ne costituisce la sostanza, con quella disposizione strutturale dalla quale

dipendono le proprietà caratteristiche.

La STRUTTURA REGOLARE ne è la condizione essenziale, fondamentale. Già definimmo i cristalli: policdri costituiti da strati regolari di particelle uniformemente orientate. Vediamone ora qualche prova meccanica. Qui sotto mano avvi nn martello da mineralogista; e sono preparati apposta alquanti pezzi di Galena, di Blenda, di Calcite, di Fluorina, di Selenite, di Topazio e di Mica.

Percuotiamoli con garbo, e talvolta applicando snl pezzo nna lama tagliente. Tutti si spezzano

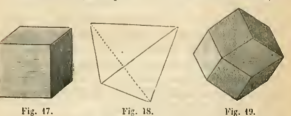
in frammenti a faccie piane.

La rottnra si effettua secondo piani fra loro pa-

Alenni si rompono, molto facilmente, in tre diverse direzioni. Queste sono perpendicolari re-que ciprocamente nella Galena; sono a 105°, nella 105° Calcite; in altri è facilissima la spezzatura in 105° quattro direzioni a 109°,28′ o 70°,32′, come nella 70.82 (10) Fluorina e nel Diamante; ovvero in sei direzioni a 120°, come nella Blenda. Ma, nei casi più fre- 120 (6) quenti, le spezzature sono diversamente facili, nitide, perfette nelle direzioni diverse dei singoli

cristalli. Nella Selenito avveno una di sorprendente perfezione; altre due, oblique fra loro, sono malagevoli, e in grado diverso, una suol dirsi vitrea, l'altra fibrosa. Nei prismi di Topazio è facilo la divisiono parallelamento ai piani dello basi. Accartocciamo questa lastra di Mica; non si romperà; o lasciata a sè stossa riprenderà subito, per la grande olasticità sua, la pianità inerente; una se insinuiamo, invece, l'unghia o il coltello nello spessore suo marginale ne ricaveremo con somma facilità, nitidezza o perfezione lamine vieppiù sottili e specchianti, finchè l'estrema loro sottigliezza non viota di sfogliarle ulteriormente.

In definitiva, rompendo i cristalli di Galena, di



Fluorina, di Blenda, di Calcite, di Selenite, di Topazio, di Mica, so ne hanno doi poliedri, limitati da faccie piane, ossia, dai piani paralleli fra loro della divisiono meccanica; o quei poliodri ci si offrono rispettivamento como cubi (fig. 17) tetraedri (fig. 18) dodecaedri (fig. 19) o ottaedri, parallelopipodi obliquangoli o lastre prismatiche a basi osagono o rombicho.

47. Dicesi sfaldatura (clivage), la proprietà, nella maggior parte dei cristalli di fondersi in de-

termiuate direzioni, secondo superficie piane di frattura. Lo Spato calcare con i suoi comunissimi romboedri (fig. 20) o colle sue masse spatiche ne è il più conoscinto e più citato esempio. In teoria, tutti i cristalli debbono possedere le direzioni di sfaldatura. Tuttavia, se infrangessimo

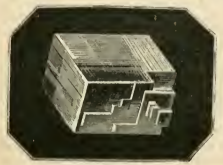


Fig. 80.

i cristalli di Quarzo, di Pirite, di Oligisto, di Magnetite, di Tormaliua, o di tante altre specie solite a cristallizzarsi superbamente, sarebbe difficilissimo, persiuo impossibile, l'ottonerue le faccie piane di frattura. — Quei minerali si rompono irregolarmente, dando luogo a superficie ineguali, scabre, ondulate, coucoidali, senza carattere definito. — Battiamo i cristalli nalivi del rame, dell'argento, dell'oro, quelli dell'argento solforato, del cloruro di mercurio; si schiacciauo e si appiattiscono, ma nou si sfaldano.

Rendiamoci conto di queste particolarità. -- Consideriamo un cristallo come un edificio, composto dal regolare addossamento di parallelopipedi

eguali; figuriamocelo come ci figuriamo un deposito di mattoni bene accomodati in forma di cubo, o di prisma, ma sempre disposti identicamente gli uni sugli altri e così nelle file e negli strati laterali.

Se volessimo dividere e suddividere tale edificio sarebbe possibile togliere o allontanare uno o più strati, sia orizzontalmente, sia verticalmento in dne direzioni; pezzo per pezzo; fila per fila; strato per istrato; sistema per sistema, di due o più strati. Se un urto potente facesse crollar quell'edificio, i parallefopipedi che lo compongono cadrebbero alla rinfusa, ma separandosi secondo i piani di loro sovrapposizione, secondo le direzioni del loro ordinato assettamento.

Se in quei parallelopipedi tutte le faccie parallele ad un dato piano comune fossero più adesive fra loro; per es., più levigate e vicine, o attratte da energie di polarità mancanti o latenti nelle altre direzioni, la separazione nel senso di quel piano sarebbe più difficile; fors'anco impossibile; altrettanto avverrebbo nelle direzioni dei piani pur costituiti da poliedri identici fra loro, ma di forme tetraedriche, ottaedriche, romboedriche c via dicendo, tali cioè da potersi tenacemente connettere; imperocchè quelle di un piano penetrano colle loro sporgenze nei corrispondenti incavi dei piani contigui; o così aumentano assai le superficie di contatto o di adesione molecolare.

Quest'ultima disposizione, che in tal modo si concepisce, ci rappresenta pressochè impossibile la sfaldatura dell'edificio cui spetta, seppure, prima di battere questo in breccia non si tro-

vasse modo di allontanarne i pezzi componenti; di rarefarlo; di vincere in parte le adesioni delle superfici contigue nei contigui strati. - Scaldiamo nn cristallo di Quarzo (pochissimo condnttore del calorico); dilatiamolo, rarefacciamo così il sistema delle sue aderentissime parlicelle e vinciamone in parte la coesione; se, ridotto in tale stato, lo gettiamo in acqua fredda per rompere l'equilibrio ancor sussistente, bene spesso riescesi a produrre la sfaldatura in piani parallelli alle faccie di un romboedro.

48. Considerati dunque i cristalli come edifici costrniti col regolare addossamento di poliedri eguali, egualmente disposti e orientati, la sfaldatura non è che la parziale demolizione di quell'edificio, senza che alcun poliedro componente debba esserne alterato o disfatto. - È condizione inerente; è conseguenza diretta d'nna condizione normale, sine qua non.

FILE, RETICOLI ADUNAMENTI MOLECOLARI.

Indubbiamente le masse dei cristalli hanno re-

golare e uniforme la struttura (se siano pure e normalmente costituite), qualunque sia la sostanza, donde risultano, qualnique sia la forma elementare delle sue fisiche particelle. Ogni fila (rangèe), di queste particelle o dei loro centri fisici e rettilinea, e le particelle che la compongono



Fig. 21.

sono equidistanti. Tutti i sistemi di file alla lor velta equidistanti nei reticeli molecolari (réseaux) seno piani; e in ogni adunamento regolare definitivo (assemblage), sono equidistanti i sistemi fra lero parallelli e sitnati in una stessa orientazione (fig. 21). In censeguenza, le maglie di quei reticeli, i nodi poliedrici limitati da esse, essia, dalle intersezioni dei piani, sene eguali; e in generale vi domina il carattere del parallellepipedo a sei fuccie.

Immaginiamo, infine, tre piani indefiniti, rispettivamente parallelli alle tre direzioni dei reticoli molecolari; le tre rette generate dalle intersezioni di essi piani, e convergenti ad un punto comune, saranne le coerdinate di qualsiasi altro piano che voglia cencepirsi nel sistema; e il punto cemune di convergenza ora notato sarà l'origine delle coordinate medesime.

- 49. L'equidistanza delle particelle elementari nelle file, il parallelisme generale e l'equidistanza nelle file, nei piani detti reticolari; il parallellisme e l'equidistanza di questi piani, in ciascuna orientazione del sistema peliedrico cristallino, sono le condizioni essenziali di qualunque struttura regolare, e perciò di quella propria e caratteristica dei veri e normali cristalli.
- 50. Dicesi forma primitiva dei cristalli di nna data specie minerale quella nnicamente e costantemente propria dei selidi ettennti dalla sfaldatnra dei cristalli medesimi. In teoria è la forma del parallelopipedo risnltante dalle tre di-

rezioni fondamentali dei piani reticolari; ovvero, in ordine alla sua genesi, è la forma che assumono le particelle fisiche, dalle quali risulleranno quei cristalli, nell'allo di costiluirsi per la reale solidificazione della sostanza donde devinano.

Per la prima maniera di intenderla, in ordine cioè alle sfaldature, diciamo che il cubo è la forma primitiva della Galena; il romboedro, lo è della Calcite; l'ottaedro della Fluorina, un prisma rombico del Topazio, un parallelopipedo obliquancolo della Selenito, e via dicendo.

Hany, l'illustre fondatore della seionza dei cristalli, nominò molocole integranti le particelle poliedriche elementari, concorrenti per

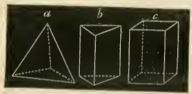


Fig. 22.

servire all'edificio dei eristalli. Ma spinse il concetto della divisibilità dei poliedri oltre il risultato pratico delle sfaldaturo realizzate in cadauna sostanza; e le ridusse a tre tipi geometrici fondamentali: un tetraedro, un prisma a basi triangolari, un parallellopipodo (fig. 22).

Il fatto più rimarchevole nelle particolarità dello sfaldature è questo: qualunque sia la forma geomelrica dei cristalli d'una dala specie minerale essi dànno, sfaldandosi, costanlemente

lo stesso poliedro di sfaldalura.

51. Fin dove potrà spingersi la divisione meccaniea dei eristalli?

Cominciando col martello per finir col mortaio, vale a dire spezzando e poi ridneendo in polvere impalpabile quei eristalli, restiam sempre molto indietro alla seissione delle particelle fisiehe primordiali e eristallogeniche, nelle loro molecole chimiehe eomponenti. Ginngere a tale seissione equivarrebbe a liquefare, a vaporizzare la sostanza di un cristallo per via esclusivamente meccanica. Trituriamo un ottaedro di sfaldatura, datoci dalla Flnorina; guardiamone la polvere col microscopio ehe vedemmo nella stanza da studio; quella polvere è un ammasso di frantumi ottaedrici o tetraedrici, e di aggregati bene spesso informi; ma la Fluorina è là; limpida e cristallina, quale ad occhio disarmato si vede nelle sne masse spatiche ordinarie.

Non avvi alcun grado di suddivisione meccanica per quanto la si renda ingeguosamente estrema, ehe valga a scindere le partieelle ottaedriehe del detto minerale nelle loro moleeole iniziali di puro fluornro di ealeio; o quelle enbiehe della Galena, nelle molecole di solfnro di piombo. Eppure tali seissioni sono, per altra via, faeilissime.

Sealdiamo quei minerali. — O si vetrificano col calore abbastanza elevato, o si liquefanno. — Gangiano di stato fisicol Talvolta per altro si dissociano (si seompongono elimicamente), prima di ginngere a liquefarsi; è il caso, per esempio, della Calcite e di altri carbonati. Ma cangiando di stato fisico non solo se ne disfa l'edificio cristallogenico, risnitante dall'aggregamento rego-

lare delle particelle elementari poliedriche, ma si disfanno anche queste; sia cessando l'equilibrio molecolare, dal quale derivauo, sia dissociandosi o scomponeudosi la loro stessa sostanza.

Nessuno potè mai, colla semplice triturazione, comunque spinta all'estremo, liquefare un corpo cristallino, vale a dire operare il suo cangiamento di stato fisico. Nè mai lo si potrà; come giammai si potrà solidificare un liquido a forza di pressione. Sarebbe un usurpare, a profitto di una violenza grossolana, estrinseca, la prerogativa che unicamente spetta alle energie iuerenti alla materia, nelle sue stesse molecole; e dirette all'equilibrio dell'intima struttura delle masse. Il grado di calore valido a liquefare una massa veramente solida, non è che l'aumeuto d'intensità di quelle stesse energie, fino a produrre una trasformazione nella coudizione d'equilibrio che ne dipende.

Sono dunque azioni di un altro ordine quelle che presiedono alla scissione delle particelle nelle loro molecole, ed ai cangiamenti di stato, in confronto di quelle che infraugono e disgregano gli assettamenti delle particelle medesime.

 LA GEOMETRIA DEI POLIEDRI CRISTALLINI.
 MODELLI CRISTALLOGRAFICI. — GLI ASSI COORDINATI CRISTALLOGRAFICI E LE LINEE DI SIMMETRIA.

52. I cristalli finiti, considerati come poliedri, e astrazion fatta dalla loro massa, dalla loro struttura e dalle fisiche loro proprietà, sono spazii limitati da piani.

Visi considerano tre elementi geometrici: faccio piane; angoli diedri (spigoli rettilinei); angoli solidi (di almeno tre faccie concorrenti).

Nei cristalli effettivi questi elementi sogliono divergero dal loro tipo ideale di regolarità; ma di questo riparleremo. Adesso, volondo studiare la geometria pura dei cristalli o lo generalità delle loro forme, ci prevarremo dei modelli loro che artificialmente si costruiscono, e che potrebbero raffiguraro i semplici spazii da esse occupati.

Immaginiamo un cristallo di Quarzo chiuso in un mezzo resistente; e supponiamo cho quel cristallo si annienti, svanisca. Se tale impossibile cosa avvenisse, resterebbe, nel mezzo che lo racchiudeva, un vuoto; questo riterrebbe la forma del cristallo; e sebbeno vuoto, servirebbe benissimo a far note le geometriche proprietà del cristallo medesimo.

Qualunquo rapprosentazione o imitazione giusta doi poliedri cristallini può servire pei modelli cri-

stallografici.

Qui nel Museo ne abbiamo una ricca serie, e valo la pena di concederle un'occhiata. Tali modelli fanno ovidenti allo sguardo, chiare al pensiero, molte condizioni generali e molte particolarità che bisogna conoscer bone nei cristalli, ma offuscato in questi dalle frequenti imperfezioni e dalle grossolane modalità che vi si riscontrano.

Generalmente i modolli, di cui parliamo, si costruiscono di legno, di cartoncino, di pasta ceramica o di altre materie plastiche indurite, ili lastre di vetro, di vetro arruotato, di filo metallico.

La nostra collezione ce ne presenta parecchi di legno duro, decomponibili in pezzi, o divisi in parti che possono ruotare le une sulle altre; e ne possiede alquanti costruiti in guisa da far vedere in un poliedro diafano di vetro, un altro iscrittovi simmetricamente, fatto per es., di cartone, nel quale, mancando una o più faccie, si vedono altre forme incluse, o le rette coordinate dei piani circostanti. Ve ne sono di filo metallico, ma con lamine esterne di vetro colorato che rappresentano lo sviluppo dei piani e le intersezioni loro colle coordinate rispettive.

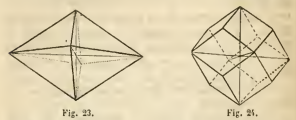
La scansia che contiene tali modelli raffigura in certo modo il vestibolo dell'aula riservata alle

preziose raccolte dei veri cristalli.

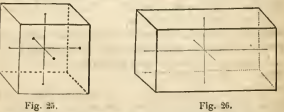
Le figure prospettiche e axonometriche colle quali s'illustrano le opere descrittive di mineralogia, e quelle a coppie con diversa prospettiva per essere guardate collo stereoscopio, general—u mente riproducono le forme di tali modelli, couvenzionalmente ravvicinate ai tipi ideali piuttosto che alle modalità effettive dei cristalli naturali.

53. Fra quei modelli alquanti fatti di grosso filo metallico, o di vetro, lusciano vedere dei fili che s'incontrano al centro di figura, fissaudosi colle loro estremità sia agli angoli opposti (figure 23, 24) sia ai centri delle faccie opposte (fig. 25, 26), sia ai punti mediani degli spigoli opposti (fig. 27). — È questo il modo preferito

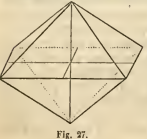
per rappresentare le direzioni rettilinee, immaginarie, delle coordinate delle faccie o piani limiti



di ciascun poliedro, al cui centro si suppone la origine comune.



Nei poliedri cristallografici la posizione di queste coordinate non può essere arbitraria; devono



infatti comportarsi, rispetto agli elementi omologhi del poliedro in cui si considerano, come linee di simmetria; cioè, questi elementi omologhi debbono essero disposti simmetricamente intorno a ciascuna coordinata ed equidistanti dall'origine. Pigliamo un modello con tali fili interni e facciamolo girare intorno ad uno di essi, scelto per asse di rotazione; i punti omologhi laterali descriveranno dei circoli, i quali se venissero projettati in un piano perpendicolare a quell'asse, avrebbero tutti la projezione sua per centro, e coinciderebbero esattamente.

Queste linee rette di simmetria sono gli assi

Come direzioni ideali la lunghezza ne è infinita. Come rette coordinate, sono limitate dall'incontro loro con un qualsiasi elemento, angolo, spigolo, faccia del cristallo.

Le distanze dall'origine all'incontro dei piani, misnrate sulle coordinate, si dicono LUNGHEZZE PARAMETRICHE, o semplicemente PARAMETRI.

I rapporti di lunghezza fra i parametri hanno grande importanza in cristallografia. Tenendo conto del numero degli assi e della reciproca posizione che occupano nelle forme cristalline, sempre restandovi linee di simmetria; sopratutto valutando il rapporto delle relative lunghezze loro in ciascuna forma, si trova la formula delle leggi fondamentali cristallografiche, si precisano i dati caratteristici delle forme primitive delle specie minerali pure; poichè, in ciascuna specie mineralogica, il rapporto dei parametri nella forma primitiva è costante. Inoltre, se ne deducono i criterii per classificare la serie dei cristalli noti, e per individuare ciascuna forma che venga studiata e descritta.

Persnadiamocene.

54. Se teniamo conto del numero degli assi troviamo che iu tutte le forme cristalline possibili, un sistema di soli tre assi può bastare a foruire le liuce di simmetria caratteristiche; il sistema cioè delle tre coordinate dei piani effettivi, le quali possono identificarsi a tre spigoli convergenti ad uno qualuuque degli angoli solidi del parallelopipedo di struttura; i tre assi corrispondono alle tre direzioni delle file molecolari, ovvero alle tre intersezioni dei reticoli generauti il cristallo. Scuonchè, per considerazioni di ordine fisico, ed anche geometrico, si preferisee di adottare, per una interessantissima serie di forme, quattro assi anzichè tre (figure 28 e 29).

Se guardiamo adesso le posizioni reciproche degli assi nei cristalli, lasciaudo a parte il easo delle forme con quattro assi, dove tre sono in un piano, ed a 120° fra loro, il quarto esseudo perpendicolare a questo piano (vedi figure ora eitate), possiamo ridurre tutto ai tre soli casi seguenti:

1.º 1 tre assi sono fra loro perpendicolari; cinseuno lo è sul piano degli altri due (fig. 30

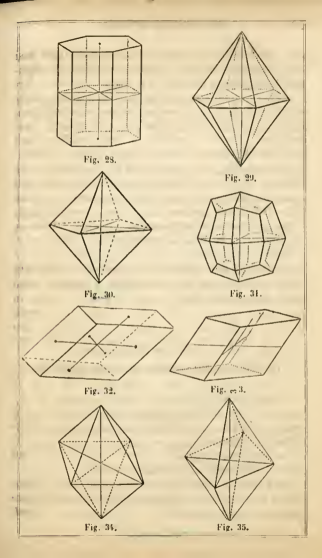
e 31 per es.).

2.º Due soli assi sono perpendicolari fra loro; il terzo asse è obliquo sul piano degli altri due (fig. 32 e 33).

3.º 1 tre assi sono obliqui; ciascuuo lo è sul

piano degli altri due (fig. 34 e 35).

Finalmente, per ciò che ne concerne le lunghezze rispettive, si avverauo uci cristalli le tre sole possibili condizioni: I tre assi sono eguali



fra loro (fig. 24, 25, 30 e 31); ovvero due soli sono eguali; ovvero, tutti e tre sono di diffe-

rente lunghezza (fig. 27, 32, 35).

55. Ciò posto, quasi s'impone al cristallografo, al mineralogista, una semplicissima classificazione dei cristalli, in ordine alle loro condizioni geometriche riferite agli assi; e difatti, fintantochè si resta nel campo della cristallografia pratica, fisica, naturale, riserbando alle matematiche pure il tener conto di forme astratte, di poliedri nei quali basta considerare esclusivamente le superficie che li circondano, una tale classificazione è quella che tutti d'accordo accettano come la migliore; salvo poche divergenze in particolari e personali apprezzamenti, e le grandi difficoltà per rilevare con sicurezza il gruppo a cui i cristalli, allorquando non sono puri e perfetti, debbono essere riportati.

III. — I SEI SISTEMI CRISTALLONOMICI. I TRE GRUPPI NATURALI, SINTETICI, OELLE FORME CRISTALLINE.

56. La classificazione cristallografica di cui parlasi è quella che frattanto vediamo messa in pratica nella collezione dei modelli poliedrici di legno, destinata a rappresentare i tipi principali delle forme cristalline.

Ci si presentano immediatamente sei gruppi o sistem, per la serie intiera. Le loro caratteristiche si leggono nel seguente quadro sinottico, che correda la collezione.

PROSPETTO DEI SISTEMI CRISTALLINI.

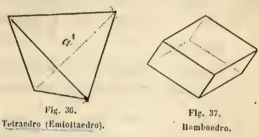
Numero di assi	Condizione dei parametri	Posizione reciproca degli assi	Nome dato al sistema
3	Eguali fra loro	Perpend. fra loro	I. Isometrico
3	2 eguali c. s. 1 disuguale	Perpend. fra loro	II. Tetragonale
3	Disuguali	Perpend. fra loro	III. Ortorombico
3	Disuguali	1 obliquo sul piano degli altri due	IV. Monoclino
3	. Disuguali	Tutti obliqui	V. Triclino
4.	3 eguali c. s. 1 disuguale	3 == a 60° 1 perpend. sul piano di quelli	VI. Esagonale

Ciascun sistema comprende due distinte categorie di forme; quella delle forme semplici, le cui faccie sono tutte egualmente disposte rispetto agli assi; e quelle delle forme composte, dove le faccie sono situate alcune in un dato modo, altre in altro, rispetto agli assi medesimi.

Se con un simbolo conveniente si esprime la posizione di una faccia presso i tre assi della forma cui essa spetta, è chiaro che le faccie delle forme semplici avrauno tutte lo stesso simbolo. In altri termini, nelle forme semplici, scelte due faccie qualunque, si può sempre portar l'una nella posizione dell'altra, senza che la situazione del solido siasi apparentemente mutata.

Notissimi esempii di forme semplici si vedono

nei modelli corrispondenti alle figure 36, tetraedro (4 faeeie); 37, 38, esaedro, romboedro (6 faecie); alle figure 39, 40, 41. ottaedri (otto faeeie); ed alle figure 42, 43, 44, 45, 46, 47 di dodeeaedri



le cui 12 faccie sono rispettivamente rombiche, pentagone, trapezoidali, triangolari, (isoseeli o sealene), ece.

Anche i diottaedri (a 16 faccie, fig. 48) sono forme semplici; così gl'icositetraedri a 24 faccie trapezoidali (figure 49 e 50), o triangolari (fig. 51, 52 e 53). Così i tetracontaedri a 48 faccie (fig. 54).

37. Resta dunque stabilito che per sistema CRISTALLINO intendesi la riunione di tutto le forme che presentano lo stesso numero di assi fra loro similmente disposti; nelle quali forme può dunque concepirsi la stessa condizione di linee di simmetria. Tutte le forme nelle quali sono simmetricamente situabili tre assi perpendicolari, e fra loro disuguali, compongono un sistema; aualogamente tutte quelle, nelle quali sono concepibili quattro linee di simmetria, tre iu un piano e fra loro a 60°, la quarta perpendicolare a quel

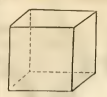


Fig. 38. Esaedro (Cubo),

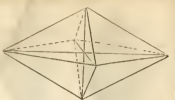


Fig. 39. Romb'-ottaedro.



Fig. 40. Ottaedro regolare.



Fig. 41. Quadrat'-ottaedro.



Fig. 42. Rombododecaedro



Fig. 43. Pentagonododecaedro.



Fig. 33. Trapezo-do lecaedro (Emi-triaottaedro).



Fig. 45. Isoscelo-dodecaedro (Emi-leositetraedro).

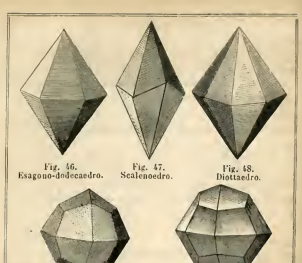


Fig. 49. Trapozoedro (Icositedraedro). Fig. 50. Emiottacisesaedro.



Fig 51. Triacisottaodro (Ottaedro piram.).



Fig. 53.
Tetracisesaedro (Cubo piramid.). Tetracontaedro (Esacisottaedro).



Fig. 52. Emiesacisottaedro (Tetraodro esapiramidato).



piano e sul punto delle intersezioni eomuui, formano uu altro sistema.

Chi volesse erudirsi iu proposito dovrebbe imparare ehe ai sei sistemi ora presentati si diedero altre denominazioni, spesso dipendenti dal carattere morfologieo di aleune forme, seelte come tipiche o fondamentali; che il sistema esagonale si divide da aleuni in due: SISTEMA ESAGONALE e SISTEMA ROMBOEDRICO; - ehe fra i sistemi diversi sussistono analogie e correlazioni; - che lo forme di un sistema possono simulare talvolta quelle di uu altro (vedi pseudomorfia dei cristalli); e che il carattere di semplicità e di regolarità eome pure il genere di simmetria variano progressivamente per modo che il sistema isometrico è il più regolare ed il più vicino alla simmetria della sfera, mentre il sistema trielino è il più divergente da ogni genere di regolarità e di simmetria delle sue parti.

Ma tutto questo, ed altro, non può impararsi che negli appositi trattati di mineralogia e di

eristallografia.

Noi, semplici visitatori di uu museo, ei eontenteremo di sapere che la elassazione più naturale dei eristalli è quella che tien couto ad un tempo di due eriterii: la modalità degli assi, e le proprietà fisiche o strutturali dei eristalli medesimi. Applicando questi due criterii, della forma e della sostauza, ossia, della geometria e della fisica, ehe del resto sono l'uno consegueuza dell'altro e perciò connessi fra loro nella più assoluta maniera, si arriva a questa sintesi dei sei sistemi predetti:

I TRE GRUPPI NATURALI SINTETICI

DELLE FORME CRISTALLINE.

1.	Simmetria contrale sleroedrica. Struttura eguale in egni dire- zione. Isotropia nelle attitudini fisiche. Eguaglianza e perpendicolarità nei parametri.	Sistema Isometrico.
11.	Simmetria assile, ellissoldale, Struttura eguale concentricamente intorno ad un asse principale. Attitudini fisiche circolarmente manifeste intorno al medesimo asse.	Sistemi dimetrico tetragonale. dimetrico esagonale.
111	Simmetria secondo tre direzioni di assi. Sviluppe strutturaln e attitudini fisiche nelle tre direzioni diffe- ronti.	Sistemi trimetrice ortoromblee. trimetrice monecline. trimetrice tricline.

SERIE SISTEMATICA DEI CRISTALLI NATIVI.

58. Ammiriamo adesso questa raccolta bellissima di cristalli, isolati o in gruppi. È disposta in una fila di vetrine perfettamente illuminate. I cristalli sciolti e liberi, ovvero in aggregati talvolta regolari, stanno collocati dentro adattate scatoline; i più piccoli, i più delicati e fragili sono racchinsi in campanine o in tubetti di vetro, difesi da bombace finissimo e attaccati, occorrendo, per la parte più difettosa o di frattura, a sottili lastrine di mica, o meglio al centro di piccoli vetrini da orologio.

Il cartellino che spetta a ciascun esemplare reca scritto il nome e la località originaria del minerale; il segno del sistema di cristallizzazione cui appartiene; ed i simboli di tutte le diverse

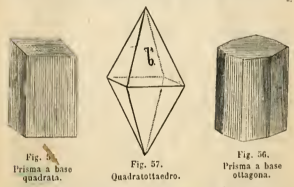
specie di facciette che l'esemplare rispettivo ofterse alla determinazione cristallografica. Talvolta vi si agginnsero speciali indicazioni per alcune notevoli particolarità, ed anche delle figure axonometriche, o delle projezioni stereografiche, acciocchè vieppiù istruttiva e completa ne risulti l'ostensione. Nei primi cassetti, concoduti ai cristalli del sistema isometrico, primeggiano, sia per la loro quantità, sia per l'abito in essi dominante, le notissime forme, geometricamente regolari dell'esaedro (cnbo) (fig. 38), con 6 faccie quadrate, a 90° fra loro; del TETRAEDRO (fig. 36), e dell'ottaedro (fig. 40), con 4 faccie il primo, con 8 il secondo, tutte triangolari equilatere, inclinate fra loro, di 70°32' nel tetredro, di 109°,28' nell'ottaedro. Ecco i dodecaedri romboidali, colle loro 12 faccie rombicho a 120° di reciproca inclinazione (fig. 42), ecco i dodecaedri pentagonali (fig. 43), le cui 12 faccie sono invece pentagone. con incidenze variabili nei diversi casi possibili di questo tipo geometrico; ecco gli isoscelo-dodecaedri (fig. 45, 46), e il dodecaedro trapezoidale (fig. 44), tutte forme a 12 faccie, ma trapezoidali e triangolari isosceli rispettivamente; ecco dello bellissime forme a 24 faccie, dette perciò icosi-TETRAEDRI sia colle faccie trapezoidali (fig. 49), sia colle faccie triangolari (fig. 51, 52 e 53), simili a quelle delle due forme dodecaedriche ora citate; ma avvi pure un icositetraedro le cui faccio sono quadrangolari irregolari, disposte per altro con reciproca simmetria, in sistemi di quattro faccie, riuniti simmetricamente, intorno alle sei estremità equidistanti dei tre assi (fig. 50).

Queste forme sembrano ottaedri ed esaedri, sullo eui faceie si sieno sollevato delle piramidi oltuse a tre o quattro facciette; ovvero telraedri piramidati le cui piramidi ottuse sono a sei faccie invece che a tre, quali vedemmo nel procodonte caso del dodecaedro (fig. 45). Per tali particolarità derivarono loro i nomi di ottaedro piramidato, cubo piramidato, o si dissero tetradri piramidati i poliedri tetraedriformi a faccie trapezoidali o triangolari, ultimamente notati.

Ecco finalmente alcune magnitiche forme a quarantotto faccie triangolari scalene (fig. 54), lo quali forme alla lor volta ei ricordano i lipi dell'esaedro, dell'otlaedro, del dodecaedro romboidale, ma ottusamente piramidati. Le piramidi sono di 6 faccio nel tipo ottaedrico; di 8 nell'esaedrico, di 4 nel dodecaedrico romboidale; no viene sempre un solido a 48 faccie o TETRACON-TAEDRO. Frattanto, la possibilità che sopra un medesimo tipo, per esempio, sulle faceie dell'ottaedro, si eostituiscano delle piramidi ottuse a 3 od a 6 faccie; su quelle del cubo, si elevino dello piramidi ora a 4 ora a 8 faccie, o via dicendo, fa sì che non basta dire ottaedro piramidato o eubo piramidato, per essere intesi; bisogna avvisaro di eho piramidi si tratta; eeco la ragione dei sinonimi, avonti greca etimologia, cho si leggono insieme ai nomi citati per lo formo passate in rivista, nel prospetto relativo al gruppo di cristalli che abbiamo sott'occhio; prospetto che può stare appeso presso la vetrina della collozione, con altri analoghi, onde ricordare la costituzione fondamontalo dei gruppi nei quali al serie intera venne opportnnamento suddivisa.

Proseguiamo la rassegna. Alle forme semplici fanno seguito altre composte che potrebbero essere innumerevoli, e delle quali ci bastera ora accennare talune delle più complicate, o delle più caratteristiche.

Nei cassetti successivi dei due sistemi, il Tetragonale e l'Esagonale, non è più il tipo sferoedrico, con simmetria centrale, che spicca allo



sguardo, che emerge dall'assieme. È una simmetria prismatica, direbbesi quasi cilindrica, o elissoidale di rivoluzione. Vi sono prismi, vi



Fig. 58. Romboedro ottuso.

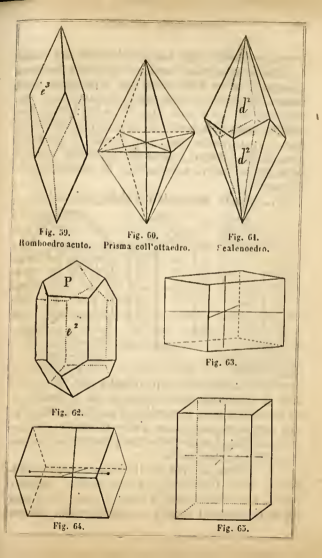
sono doppie piramidi; ma con sezioni trasversali quadrate, ottagone, esagone o dodecagone; gli elementi omologhi di tutte queste forme sono lateralmente equidistanti dalla direzione assile

BOMBICCI.

della simmetria dominante. La serie comprende i sistemi delle forme tetragonali, e delle forme esagonali. I cristalli naturali delle prime sono assai scarsi. Consistono principalmente nei poliedri detti prismi a basi quadrate, (fig. 55), e ottagone, (fig. 56), negli ottaedri a base quadrata (quadratottaedri) (fig. 57); nei diottaedri (fig. 48), e nelle combinazioni di tali tipi elementari in forme più o meno complesse.

Assai più copioso di forme, e immensamente più sviluppato nel regno minerale è il sistema esagonale, nel quale si accolgono i dodecaedri esagonali (fig. 46), e isoscelododecaedri di cui nei cristalli noti si videro le faccie sempre come modificazioni di altre forme esagonali; i romboedri ottusi (fig. 58), acuti (fig. 59), o di apparenza cuboido bene spesso combinati con prismi a sei faccie (fig. 60), frequentissimi nella serie dei carbonati anidri minerali specialmente nel carbonato di calcio; gli scalenoedri o scaleno-dodecaedri (fig. 61), dei quali si hanno esempi istruttivi sia fra i carbonati suddetti, sia nei cristalli di argento rosso antimoniale. I prismi esagonali, bellissimi a vedersi nella calcite dei filoni di Andreasberg, nei berilli dei monti Urali. negli smeraldi di Santa Fè di Bogota, nelle apatiti dei giacimenti stanniferi e via dicendo. E con tali forme la serie innumerevole delle combinazioni loro e dei loro aggruppamenti.

Così si giunge all'ultimo vasto gruppo (trimetrico), dei tre sistemi a disuguali parametri. Nel sistema ortorombico vediamo una ricchissima serie di forme differenti, nelle quali ora dominano



i rombo-ottaedri (fig. 62), in ciascuno dei quali ogni faccia triangolare scalena incontra a distanza disuguali, mnp i tre assi; ora, i prismi a base romba, verticale o orizzontali, le cui faccie incontrano due soli assi (fig. 63, e 64); ora i parallelopipedi, con faccie intersecanti un solo asse (fig. 65); e questo con i più variati portamenti piramidati, tabulari, laminari, acicolari, ecc., e colle più singolari associazioni di facciette modiffeatrici.

Nel sistema monoclino l'abito prismatico è

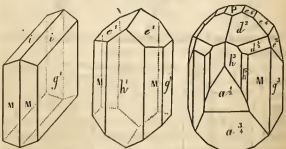
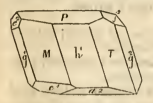


Fig. 66. Selenite. Fig. 67. Augite.

Fig. 68. Azzurrite.

prevalente; rari sono gli ottaedri (fig. 33), men rare le forme composte, colle faccie di prismi e di parallelopipedi monoclini (fig. 66, 67, 68). Poche specie minerali, ma d'alto interesse, vi appartengono: il numero ne va peraltro di giorno in giorno aumentando.

Nel sistema triclino la dissimetria apparisce a prima vista. Le faccie opposte vi sono eguali; perciò sono eguali due a due; e così dicasi per gli altri elementi spigoli ed angoli solidi (figure 66, 67, 68, 69 e 70). È il sistema più pevero di specie mineralogiche dopo il tetragonale; ma quelle che vi si riferiscono hanno molta importanza, e per la massima parte sono di silicati.



M. M. T

Fig. 69. Solfato di rame.

Fig. 70. Avinite.

Qui cade in acconcio una preziesa consideraziene, e nen dobbiamo tacerla:

Se procediamo dal sistema isometrico, sfereidale, di simmetria e d'isotropia caratteristiche, verso il gruppo dimetrico, al trimetrico, facendo ultimi il monoclino e il tricline, treviame che salve pochissime eccezieni, poco a poce ricondette alla regela generale, si procede eziandio dai tipi chimiei più sempliei, iniziali, verso i più complessi. A modo d'esempio, nel 1.º sistema dominaue i cristalli dei corpi semplici, dei binarii non ossigenati, dei monossifuri; nel 6.º sistema tricline sono i silicati che prevalgono per numero, c per grade di sviluppo delle singole specie nelle formazioni della crosta terrestre.

IV. — CORRELAZIONI E PASSAGGI FRA LE FORME TIPICHE DEI CRISTALLI.

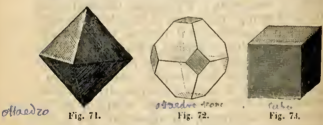
— MODIFICAZIONI, COMBINAZIONI DELLE FORME CRISTALLINE: DECRESCIMENTI. — LEGGI CRISTALLOGRAFICHE. — LE FORME IMPOSSIBILI
FRA I CRISTALLI. — ZONE DI FACCIE E NOTAZIONI.

59. Nei modelli in legno dei cristalli abbiamo altre particolarità da considerare.

Guardiamo, per es., come sono faccettati i cri-

stalli che essi ci rappresentano.

Per quanto pochi se ne scelgano capiterà sicuramente di vederne alcuni che invece di essere semplicemente cubici, o ottaedrici o prismatici, o bipiramidati, ci presenteranno associate alle loro proprie faccie altre faccie diverse; le quali rimpiazzano, troncandoli, o smussandoli, o spun-



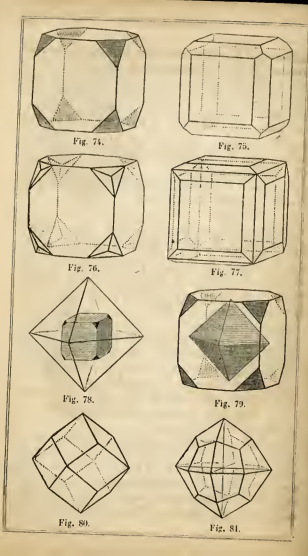
tandoli, gli spigoli e gli angoli solidi di quelle forme. Ecco qui sette cristalli di Galena (PbS). Uno è un semplice ottaedro (fig. 71); il secondo è pure un ottaedro, ma i suoi sei angoli son troncati da faccette quadrate (fig. 72); il terzo è un cubo (fig. 73). Le sue sei faccie sono quadrate; s'incontrano a 90.°, generando 12 spigoli, 8 angoli; ma nel quarto cristallo sono troncati

gii 8 angoli del cubo (fig. 74); il quinto ha invece troncati i suoi dodici spigoli (fig. 75); il sesto porta gli spuntamenti degli 8 angoli cou 3 faccette (fig. 76); il settimo iufine, offre smussato da due faccie ciascuno dei detti spigoli (fig. 77). Coufrontiamo fra loro il 1.°, il 2.°, il 3.°, il 4.° e l'8.° di detti cristalli, colla paziente volontà che queste severe, e in apparenza aride iudagini, richiedono.

Il cubo o l'ottaedro sono due forme semplici; ma le altre sono composte. Il confronto ci fa veder chiaramente che le sei faccettine di troncamento degli angoli dell'ottaedro (fig. 72) sono precisamente le sei proprie del cubo; e viceversa, che le otto faccette che troncano gli 8 angoli del cubo sono quelle dell'ottaedro. La cosa è già ovidente uei modelli; ma più lo diviene mercè i due poliedri complessi di cartone e vetro qui presenti (fig. 78, 79).

Essi ci risparmiano ogni ulteriore spiegazione. In simil modo ci potremmo convincero che nella fig. 75 le facce che troucano i dodici spigoli dol cubo sono proprio quelle del dodecaedro romboidale (fig. 42); che uelle fig. 76 o 77 si hanno combinate a quelle del cubo medesimo le facce di un icositetraedro (fig. 49), e di un cubo piramidato (fig. 53).

Ancora un esempio: parageniamo fra loro le quattro forme di questi cristalli di granato; due sono formo semplici a 12 faccie, (rombododecaedro, fig. 80) e 24 faccio (icositetraedro trapezoidale, fig. 81); nelle altre due figurano pure questi stessi tipi; ma con i 24 spigoli troncati nel



dodecaedro (fig. 82); con 12 angoli tetraedri pure troncati nell'icositetraedro (fig. 83).

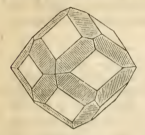


Fig. 82.



Fig. 83,

Dunque, anche in questo caso abbiamo due forme semplici e due composte; abbiamo modificazioni per troncamento di angoli e di spigoli; abbiamo la comparsa di faccette modificatrici, abbiamo solidi con trentasei faccie, ma di due specie per cadauno. Ebbene, anche in questo,



Fig. 84.

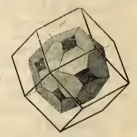


Fig. 85.

come nel precedente caso, basta un po' di avvedutezza per riconoscere nelle 24 faccie modificatrici del dodecaedro, le faccie stesse dell'icositetraedro; e viceversa. Nondimeuo per levare ogni dubbio, profittiamo di altri due appositi modelli, doppii, di vetro e di cartone (fig. 84, 85).

Si deduce da tali esempi questa foudamentale

conclusione:

• È frequentissima la combinazione reciproca delle faccie di due o più forme semplici iu un solo poliedro; — ed a seconda dell'estensione relativa delle faccie uei siugoli casi, alcune delle forme che si combinano appariscono come modificazioni di quelle altre che rimangono dominanti.

« Le modificazioni possibili si riducono, come potemmo notare, ai troucamenti di angoli o di spigoli; agli smussamenti di spigoli: agli

spuntamenti di angoli.

Ogni forma composta è dunque l'associazione normale di due o più forme semplici.

In questo enunciato si riassume la storia geometrica dei cristalli. Bisogua tuttavia completarlo.

Occorre la couoscenza del fenomeno cristallogenico dal quale dipende tale associazione di forme semplici; ossia il meccanismo delle modificazioni; e la conoscenza delle tre leggi massime della cristallografia; leggi che ne precisano il significato, e lo generalizzano a tutti i casi conosciuti e possibili, tanto fra i cristalli del regno minerale, quanto fra quelli ottenuti nei nostri laboratorii.

Esaminiamo ciò che può insegnarci il meceanismo efficiente delle modificazioni nei cristalli.

1 DECRESCIMENTI.

61. Come si effettuano le modificazioni dei cristalli? come si troncano, si spuntano, o si smussano in natura, i loro angoli, i loro spigoli? Forse come nella costruzione dei modelli? Asportandosene cioè con mutilazioni consecutive alla formazione dei cristalli, e quasi come pentimento di nn'opera già compiuta, quelle porzioni che vodiam poi soppresse sugli elementi modificati?

Tranne qualche easo di corrosione avvenuta nei cristalli solubili per parte di un solvente, o della loro stessa acqua madre, diluitasi, il fatto

avviene in altro modo.

Il falegname modifica bensì i poliedri che costruisce, segandone, piallandone, tagliandone le parti; ma le attività cristallogeniche modificano i cristalli mercè decrescimenti sugli angoli e sugli spigoli; i quali decrescimenti sono simultanei al sovrapporsi dei successivi piani di a ccrescimento.

L'importanza del fenomeno cosi accennato esige che ce ne facciamo una idea esatta e completa.

Un cristallo va ingrossandosi regolarmente, progressivamente, simmetricamente. Gli strati di particelle inconcepibilmente sottili, ma pure di effettivo spessore, che l'immaginazione non sa valutare, ina che la teoria misura in modo relativo, si addossano gli uni agli altri, sulle faccie già prodottesi di quel cristallo. Supponiamo che questo sia un cubo; se nulla interviene a modificare il processo, quegli strati, quei veli mo-

lecolari, addossaudosi sulle sei faccie quadrate, le ricuopriranno totalmente; s'incontreranno fra loro, intersecundosi in spigoli paralleli a quelli che in certo modo restan sepolti; il cristallo ingrossandosi resterà semplicomente un cubo (figuro 86, 87). Frattanto variano le condizioni fiperfaction, sicho dell'ambiente. Per esempio, ne oscilla lo stato termico; ovvero decresco il grado di salurazione, varia la densità del mezzo, (soluziono o vapore, che fornisce le particello cristalline;



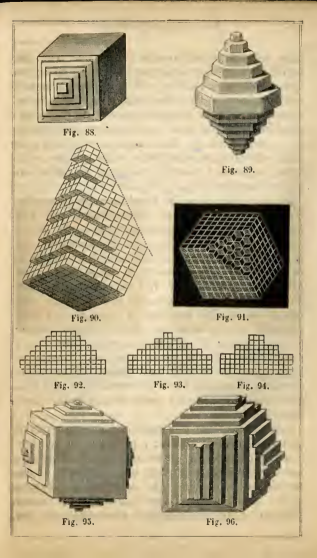
Fig. 86.



Fig. 87.

quegli strati continuano a rivostire lo faccie; ad accrescere il poliedro; ma decrescono sul loro perimetro; vi perdono dello filo di particelle, o quosto avviono, ora parallelamente agli spigoli marginali delle faccio su cui vanno deponendosi (fig. 88, 89, 90), ora invece, parallelamento alle diagonali di esse faccie (fig. 91).

So il primo strato decrescente, porde, rispetto u quello procedenlemente depostosi, per es., duo file marginali del suo perimetro, un secondo, un terzo, un quarto, ecc., che lo seguiranno potrauuo perdere ciascuno due file, perciò quattro, sei,



otto, ecc., rispetto a quello di partenza (fig. 92, 93). Il numero due di file perdute per uno strato di parlicelle sarà la legge di quel decrescimento, espressa con ½. Se gli strali perdessero, progressivamente tre file ciascuno (fig. 94), la legge sarebbe espressa con ½. Se invece la perdita, per esempio, di tre file non si producesse che ogui due, o ogni quattro, o ogni cinque, ecc., strati (vedansi i modelli), le leggi di decresci-

meuto sarebbero 3/2, 3/4, 3/6, ecc.

Immaginiamo ora dei piani langenti ai gradini o ai rilievi inerenli al decrescimento dei veli molecolari. Essi ci rappresenteranno le faecie modificatriei, derivate appunto dal decrescimento compiutosi. Saranno paralleli alle faccie di troncamento o di smussamento di spigoli, di spuntamento di angoli, ecc. Nei veri cristalli questi piani tangenti non ci sono; le superficie son propriamente quelle prodotte a gradini, a rilievi angolari dal meccanismo di cui diamo l'idea; possono parer liscie per l'estrema tenuità, per l'invisibilità del feuomeuo che ora impariamo. Esse non sono perciò vere faccie! Sono faccie simulate, illusorie; i soli elementi piani dei singoli gradini debbono a buon diritto ammettersi come faccie.

Inaspettata, ma pur legittima conseguenza di tale riflessione è questa: i passaggi, le trasformazioni del tipo di quelle forme cristalline che son derivabili le une dalle altre, per via di decrescimenti, non sono che apparenze; ciascuna specie minerale ha il suo tipo unico di forma geometrica. La cristallografia matematica ha per soggetto le posizioni rispettive di piani in gran parte ideali; ha per elementi certi e positivi le orientazioni di questi piani, necossariamente vincolate dalla inevitabile loro tangenza ai gradini di decrescimento. Ma per la cristallografia strutturale, non avvi altra vera forma, per ogni singola specie, cho la sua forma primitiva.

Se vogliamo ora aequistare a colpo d'occhio un sufficiente concetto dei decrescimenti, dobbiamo scegliere nella seansia dei modelli quelli cho sono particolarmente destinati ad illustrarli. Nei eristalli veri il fenomeno ei verrebbe tutto al più rappresentato da finissime strie e dalle

seabrezze delle faccie.

Contentiamoci di considerare altri quattro soli di detti modelli, avendo già notati i due casi

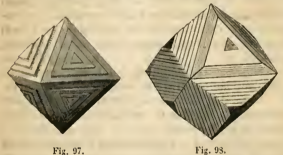


Fig. 93.

istruttivissimi del prisma esagonale, che decreseendo passa alla doppia piramide esagonale (esagono-dodecaedro) e del romboedro, eho decresee allo scalenoedro (fig. 89 e 90).

'Nei modelli scelti vediamo difatti gli strati di

particelle cubiche addossarsi alle faccie del cubo per trasformarlo ora in un cubo

piramidato (tetraesaedro) (fig. 95) ora in un dodecacdro pentagonale (fig. 96). Vediamo gli straterelli di partieelle ottaedriche deporsi sulle faccie dell'ottaedro per trasformarlo in un ottaedro piramidato (triaottaedro) (fig. 97) e in un dodecaedro romboidale (fig. 98). Che se volessimo profittare altresi del mo-



Fig. 99.

dello successivo, esso ci dimostrerebbe a prima vista come il decrescimento di un romboedro possa condurre a un prisma esagonale dominante (flg. 99).

Concluderemo questo cenuo dicendo che la dottrina dei decrescimenti spiega tutti i passaggi noti dalle forme semplici alle composte, e si accorda con ogni teoria, con ogni dato, con ogni fenomeno e con ogni legge nella storia fisica dei cristalli.

62. Ecco le leggi nelle quali si compendiano

i dati foudamentali della cristallografia:

a) Quando ad una forma se ne associa un'altra, le facciette di questa modificano egual- a mente e contemporaneamente tutti gli elementi eguali cui spetta la modificazione; ovvero la metà di essi, presi atternativamente; in casi rari, un quarto di essi.

È la legge detta di simmetria. Iu quell'enunciato l'avverbio equalmente significa che la modificazione si produce sulle parti eguali, secondo una data legge di decrescimento; vale a dire

que me como e é la nament appears en la politique es relations multin

collo stesso rapporto fra il numero delle file di particelle che ciascuno strato va perdendo in larghezza, e il numero degli strati i quali nel medesimo tempo vanno perdendo le file medesime.

L'avverbio contemporaneamente vuol dire che il ritmo di azione termodinamica che presiede a un dato modo di decrescimento è isocrono sugli elementi eguali del cristallo dove avvengono le modificazioni. Queste possono, del resto, iniziarsi e compiersi in tempi effettivamente diversi sulle parti che vi si assoggettano.

Quando gli elementi geometrici eguali di nna forma si modificano alternatamente, quindi solo per metà del loro numero, si ha la emicdria di modificazione. Se per un quarto, si ha la te-

tratoedria.

b) Data la serie delle forme eristalline possibili in una qualsiasi specie minerale, se questa è para e di temperatura uniforme, sussiste sempre una comune unità di misura, e perciò un rapporto razionale, fra le lunghezze dei parametri omologhi che in esse forme si considerano.

Dunque i parametri di forme diversissime, ma' della medesima specie minerale, sono rispettivamente commensurabili. Ammettono una comune nnità di misura; e se in ciascuna forma si facciano eguali ad 1, i parametri della medesima direzione, i rapporti degli altri divengono semplicissimi, e si possono rappresentare con numeri intieri.

Questa è la legge detta di razionalità. Essa

sta nella fisica dei cristalli per gli admamenti molecolari, come la legge delle proporzioni definite sta nella chimica dei composti, per le combinazioni atomiche.

Data l'identità di natura, quindi l'identità di dimensioni, ad una temperatura uniforme, di tutte le particelle fisiche componenti un cristallo, la legge ora enunciata si comprende subito come una inevitabile, necessarissima conseguenza della costituzione fisica dei cristalli in generale. Difatti la Innghezza di ciascnu parametro, che per qualsiasi specie di faccia che lo determini risulta sempre da un allineamento regolare di particelle fisiche, sarà il multiplo delle dimensioni di queste stesse particelle; quindi sia esso definito dall'intersezione di faccie di esagono dodecaedri acuti o ottusi, o di scalenoedri, o di romboedri, o di prismi esagonali, o di trapezododecaedri, ecc., se questi solidi sono generati da identiche particelle (sono, cioè, di nna data specie minerale), queste particelle somministreranno sempre colle loro dimensioni, nelle direzioni dei parametri, le nnità di misnra dei parametri istessi; e questi, perciò, saranno sempre rispettivamente razionali e fra loro commensurabili.

Se si snpponga che la temperatura si muti in modo uniforme nella massa, le dilatazioni o le contrazioni vi avverranno con rispettiva uniformità, e la razionalità dei parametri vi rimarrà inalterata, ancorchè la massa possa essersi dilatata con diverso coefficente nelle direzioni assiali diverse.

Invece non vi è ragione alcnna perchè le tre

dimensioni delle singole particelle, ossia, dei paralcllopipedi clementari primitivi, sieno razionali fra loro. La possibilità di graduate variazioni termiche esclude anzi tale razionalità, a priori, e difatti in natura generalmente non sussiste.

c) La terza legge si enuncia così: In una qualsiasi forma cristallina potrauno prodursi tutte le modificazioni che sono subordinate alle leggi di simmelria e di razionalità, ovvero: vi potranno coesistere tutte le facce di quelle forme diverse nelle quali i parametri omologhi sono fra loro commensurabili.

È questa la legge che s'intitolò degli assi. Implica la norma di tutte le innumerevoli combinazioni di forme, dei cristalli ricchissimi di svariate specie di faccie modificatrici. Aggiunge chiarezza al concetto razionale di specie mineralogica, ed è una così diretta conseguenza delle leggi precedenti di simmetria e di razionalità che si può ritenere quale una variante dei loro enunciati

63. Un'ultima considerazione viene a confermarci nella certezza che le leggi cristallografiche ora formulate sono leggi naturali e costanti. Le forme di alquanti poliedri geometricamente regolari, e che i geometri sogliono assumere come tipiche, determinandole rigorosamente, sono affatto impossibili fra i cristalli!

Donde una tale impossibilità, che ci viene confermata dal fatto che mai esse si riscontrarono

in patura?

Semplicemente da questo: che in ciascuna di tali forme (pentagono - dodecaedro regolare a faccie

equiangole ed equilatere; icosaedro rogolare a faccie triangolari equilatere; triacontaedro romboidale cen trenta faccie rombiche eguali; icosaedro piramidato, con sossanta triangoli isosceli; le doppie piramidi collo basi oquiangole, rispet tivamente ottagona e dodecagona, ecc.), le faccio non sono identicamente riferibili ad un dato sistema di assi; alcune incontrando gli assi a certe distanze parametriche le cui lunghezze sono irrazionali con quelle cui i medesimi assi sono incentrati dalle altre faccie concomitanti.

In una parola, disebbediscono alla legge di

razionalità.

Dunque, tali forme, possono bensì costruirsi di legno, di votro, di filo di ferro, da un artefice; non già prodursi mediante un sistema regolare di particelle minerali, identicho e identicamento orientate.

ZONE DI FACCIE.

64. Si concedano, finchè siam davanti ai modelli cristallografici, alcune pocho e semplici definizioni.

Si dicono zono di faccie i sistemi di quelle faccie, nei poliedri, che sono parallele ad un asse rettilineo comune. Quest'asse è l'asse della zona; o può essere una linea di simmetria, cioè uno degli assi cristallegrafici adottuti.

NOTAZIONI DELLE FORME CRISTALLINE.

Si dicono notazioni delle forme cristalline le convenzionali maniero di scrivero, con simboti opportuni, e di individuaro le posizioni delle faccie rispetto ai loro assi coordinati, ossia alle loro liuee di simmetria. I segni (lettere, con o senza coefficienti generali o numeriei, cifre, ecc.), con i quali s'indicano le situazioni di una data faccia rispetto ai suoi tre, o quattro assi, sono gl'indici di essa faccia. — Il loro assieme è il simbolo della faccia: l'assieme dei simboli di una forma è la notazione che le spetta.

Per es., se indichiamo con 111, ovvero con a, a, a, i tre parametri eguali caratteristici delle forme fondamentali del primo sistema isometrico; e se, fatti certi che le faccie del dodecaedro romboidale incontrano egualmente due dei tre assi coordinati, e sono parallele al terzo asse, scriviamo 110, ovvero a, a, ∞ a, avremo due notazioni egualmente proprie ed esclusive delle faccie di quella forma; se contrassegniamo con quattro vocali le quattro coppie di angoli, opposti diagonalmente, di un parallelopipedo fonda-mentale; e con eonsonanti le sei coppie di spigoli opposti e. s.; e se pensiamo ehe sopra un cubo si origina il dodecaedro romboidale pel decrescimento coi suoi spigoli (b), di una fila per ciascuno strato, scrivendo b 1/1 scriveremo la genesi delle faccie rombododecaedriehe e la loro ubicazione sul cubo fondamentale. Dunque anche la notazione b 1/1 sarà esclusivamente indicativa di quelle faceie medesime.

PROIEZIONI CRISTALLOGRAFICHE.

Le forme dei cristalli si possono rappresentare con figure prospettiche o axonometriche: ovvero colle projezioni; cioè, projettando sopra un piano, secondo una data convenzione, i punti nei quali le faccie sono attraversate dalle perpendicolari condotte su di esso dal centro, (origine delle coordinate), o contrassegnaudovi questi punti con i simboli rispettivi.

V. — I GEMINATI E LE FORME PSEUDOTIPICHE CHE NE DIPENDONO.

65. È impossibile percorrero coll'occhio una serie di cristalli naturali o di modelli ben costruiti, e non restar colpiti da certe singolari manicre di unione di due, di tre, o più singoli policdri, iu un complesso dotato di speciale simmetria.

Non maucano davvero gli esempii di tali riunioni, o compenetrazioni cristalline. Nella serie dei modelli sono imitate in legno le più istruttive e frequenti. Sono incrociamenti di prismi ad angolo retto, od obliqui; sono gruppi di tro cristalli che si attraversano nelle direzioni di tre assi ortogonali; sono saldature di lamelle piano e faccettate intorno ad un asse comune; ovvero stellette a soi elementi cristallini, alla lor volta aggregatisi e divergenti con date incidenze; sono interposizioni di una forma entro di un'altra egnale, ma inversamento orientata; sono infine adesioni di due metà di un poliedro regolare, normale, ma disposte in modo da parero che una delle due metà abbia girato di 45°, o di 60°, o di 90°, o di 180°, intorno ad un perno, sul piano della reciproca adesione.

Tntto questo lo vedianio benissimo nei pezzi

che ci stanno dinanzi, veri cristalli, o modelli intificiali che essi sieno.

Di qual cosa si tratta? Deve essere senza dubbio una delle eminenti particolarità della cristallo-

grafia.

Si tratta dei GEMINATI. — Il loro studio è del maggiore interesse; e questo interesse va aumentando per il procedere di nuovi studii teorici e sperimentali sulla geometria dei cristalli.

GEMINATO è la unione, o la compenetrazione di due o più poliedri, secondo una legge semplicissima: il piano di geminazione (che passa simmetricamente per ogni coppia di poliedri, interessandoli identicamente), deve obbedire alla legge della razionalità dei parametri. — Dunque esso rappresenta una faccia possibile in quei poliedri, o cristalli; deve poter modificare, trasportato parallelamente a sè stesso, qualche elemento (angolo o spigolo), dei cristalli geminati, secondo la legge di simmetria.

Ciò posto, ci limiteremo a distinguere i modi

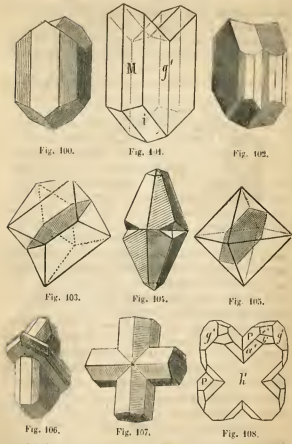
noti di geminazione, come appresso:

1.º Emitropia. — È il caso in cui un solo cristallo può supporsi diviso da un piano, in dne metà; una delle due metà è saldata all'altra in questo piano come se avesse ruotato di 180.º intorno ad un asse di geminazione, normale al contro di quel piano (fig. 100, 101, 102).

2.º Trasposizione. — È analoga all'emitropia; ma la rotazione apparente è di soli 60º (figure

0103, 104).

3.° PENETRAZIONE RECIPROCA DI DUE POLIEDRI. — È l'incrociarsi di due cristalli, obliquamente, ovvero a 90.° (fig. 106, 107, 108).



4.º Interposizione di lamine sottili nei cristalli, con date orientazioni. — Sono come vere

emitrople incluse in una massa che può essere la continuazione d'una delle due metà geminate. I cristalli, nei quali si scorgono mercè i fenomeni della luce tali gemiuazioni, possono parcre semplici ed omogenei di struttura.

5.º AGGRUPPAMENTO POLISINTETICO DI PIÙ POLIE-DRI. - È una delle più frequenti maniere di ge-



Fig. 409.



Fig. 410.

minazione. — Si può considerare come data dalla unione, secondo la legge citata, di due coppie

di geminati, o di tre; in easi rari di un numero maggiore. (fig. 109, 110, 111). Vi appartengouo le forme stellate, di cui la neve ci dà esempio (fig. 112, 113).

Le tracce visibili sulle faece di cristalli geminati, dei piani di geminazione, si dicono: suture di geminazione.

Conseguenza diretta della geminazione dei cristalli sono le così dette forme genieolate, di cui dà bell'esempio il biossido di titauio (fig. 114); e gli angoli rientranti, subor-

Fig 411.

dinati alla simmetria dei singoli poliedri e del geminato complessivo, i quali accompagnano le emitropie, le trasposizioni, e più cospienamente





Fig. 112.

Fig. 113.

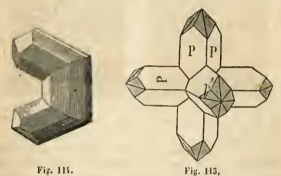
gl'intrecciamenti, le intromissioni e i gruppi polisintetici

Nelle forme nniche dei cristalli gli angoli rientranti non possono esistere; tranne che nei gradini di decrescimento, e così nelle strie e nelle fremie che ne dipendono.

> LE FORME PSEUDO-TIPICHE. (PSEUDO-SIMMETRICHE O MIMETICHE).

66. Non lascieremo il gruppo dei modelli di geminati, nè quello dei cristalli veri, che per geminazione ci si presentano simmetricamente mnltipli e polisintetici, senza iustitnire nna osservazione che si rannoda ad un recentissimo e importantissimo indirizzo di sindii. Scegliamo fra gli altri il cristallo trigemino della fig. 115. Messi sull'avviso facilmente noteremo che i tre cristalli prismatici che s'incrociano, secondo tre piani

a 90.°, stanno fra loro come i tre assi reciprocamente eguali e perpendicolari del primo sistema cristallino. Noteremo che le condizioni cristallografiche — geometriche e strutturali — dell'assieme sono le stesse uelle tre direzioni assiali, e nelle otto posizioni intermedie; che havvi perciò simmetria centrale, o sferoedrica; e che la



identica qualità dei sei poliedri convergenti al centro implica eziandio una particolare isotropia nel complesso.

Risulta quindi, in quel trigemino di una sostanza ortorombica, una disposizione di tipo isometrico. Talmente che, se in ciascun ottante, ed intorno a ciascuno dei sei elemeuti prismatici che convergono all'origine, ossia al centro, di figura si sovrapponessero, colla stessa simmetria, nuove e identiche particelle, tanto da riempire gli spazii iuterposti, quel trigemino potrebbe benissimo simulare uu ottaedro regolare, o un cubo, o un rombododecaedro del 1.º sistema; nè le indagini

ottiehe, termiche, meceaniche, potrebbero - se scompagnate da ricerche comparative di molti altri eristalli della stessa sostanza - rivelare immediatamente la vera natura ortorombiea e

multipla di quei poliedri.

Saremmo in presenza di un fatto di pseudoeu bicità. — Un fatto consimile lo troveremmo nella simmetrica disposizione, intorno a un centro comune, e nelle otto situazioni intermedie alle tre coordinate normali, di otto lamine triangolari equilatere; tali lamine possono ottenersi, per es., troneando gli augoli terminali dei romboedri, ossia sezionando questi romboedri con piani perpendicolari ai loro assi di simmetria principale. Con elementi romboedriei, si comporrebbero dun-

que degli ottaedri regolari.

Analogamente, se consideriamo sotto lo slesso punto di vista i due trigemini delle fig. 110, 111, (Cerussite e Witherite), nei quali tre cristalli pure ortorombiei, appiattiti, s'incrociano a 60.º, quindi con perfetta simmetria esagonale; e se i vacui intermedi venissero riempiuti da particelle della loro stessa sostanza, e identicamente disposte su ciaseuno, troveremmo che si sono generati dei prismi in apparenza esagonali, o del 3.º sistema, ma realmente essi sono ortorombici, o del 4.º sistema. Il fenomeno ehe vedremmo, dicesi pseudo-esagonalità. Infine se immaginiamo compenetrati in geminazione polisintetica quattro prismi monoclini di Armotoma, non guardando la disposizione delle strie superficiali, l'insieme parrà un cristallo semplice ortorombico; dunque, pseudo-rombicità, - E se due di

tali complessi si penetreranno, incrociandosi a 90.º come vedesi nella fig. 116 presa dal vero, si avrà

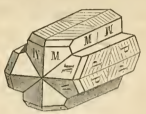


Fig. 416.

una simmetria dominante tetragonale. — Ossia si avrà un caso diverso, che dicesi di pseudoortogonalità.

Sono queste singolari geminazioni, e parecchi casi di aggregati multipli pseudo-simmetrici, che si dissero mimetici, e che formano oggidi il soggetto di sagacissime e interessanti ricerche. Giorno per giorno se ne vanno scoprendo nuovi esempi nel regno dei cristalli; e perciò i minerali, che si erano classificati si vanno trasportando dagli uni agli altri sistemi tenendo conto unicamento della loro apparenza superficiale.

Tuttavia la divisione delle forme cristalline in sei sistemi non verrà perciò abolita, per quanto sia inerente alla geometria fondamentale della natura inorganica; ma gli apprezzamenti della scienza umana che vi si riferiscono, saranno, senza dubbio,

incessantemente modificati.

VI. — EMIEDRIA ED EMIMORFIA NEI POLIEDRI. DISSIMETRIA STRUTTURALE NELLE MASSE CRISTALLINE.

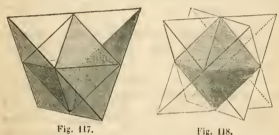
67. L'emiedria geometrica consiste nell'alternante sviluppo delle faccie, o delle modificazioni, nelle forme semplici, se tale alternanza vi è possibile. 1

Praticamente, nei modelli dei poliedri suscettibili di emiedria, possono ottenersi le forme emiedriche estendendo le loro faccie alterne, con lamine piane che vi si sovrappongono. Abbiasi un ottaedro: si estendano quattro, alterne, delle sue otto faceie, come vedesi fatto nel modello 117 (v. fig.). Si avrà una forma chiusa, a quattro faccie, un tetraedro, Dedurremo da ciò che il tetraedro è la forma emedrica, dell'ottaedro, Se avessimo estese invece le quattro faecie, che nel modo ora indicato rimasero come soppresse, avremmo ottenuto uu identico tetraedro: ma orientato a 90.º del primo. Se i due tetraedri si eoneepiscono riuniti a 90.º fra loro, come in geminazione, lo spazio interno, comune, che essi limiteranno, sarà necessariamente di forma ottaedrica. Il modello 118, ei dimostra a colpo d'ocehio tale condizione. L'ottaedro, in tal guisa costituitosi di due forme emiedriche associate, è la forma oloenrica di ciascuna di queste.

Dunque, una data forma oloedrica, può sempre

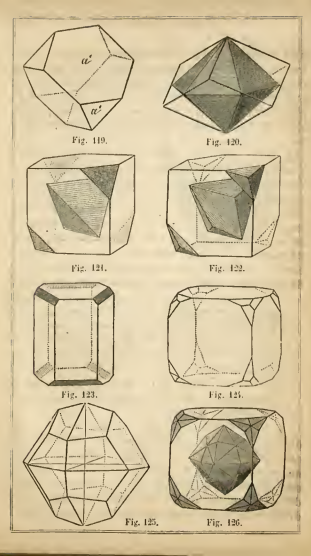
Per es. nell'esaedro, nel dodecaedro romboidale è impossibile scegliere faccie fra loro alternanti, o come suol dirsi, una sì e una no, in un sistema di faccie contigue.

dar luogo a due forme emiedriche ad essa spettanti; una, collo sviluppo di una meià delle sue proprie faccie; (sempre prese alternativamente); l'altra forma, collo sviluppo dell'altra metà di dette faccie. Quelle due forme emiedriche sono fra loro identiche, ma inversamente situa-



te. Dicousi perciò l'una inversa dell'altra. Modificando una qualsiasi forma emiedrica coll'aggiunta delle faccie della sua inversa, si ricostruisce la forma oloedrica normale; difatti troncando i quattro augoli di un tefraedro colle quattro faccie del tetraedro suo inverso, si rigenera l'otlaedro (fig. 119).

Se in un dodecaedro esagonale estendiamo sei allerne delle sue dodici faccie, si consegue un romboedro, (figura 120); il romboedro è la forma emiedrica dell'esagonododecaedro; questo, alla sua volta, è la forma oloedrica del romboedro. Virtualmeute, esso rappreseuta la sintesi 🏓 di due romboedri eguali ed inversi. Nei cristalli veri l'emiedria geometrica suol palesarsi iu due modi: 1.º colla comparsa di faccielle modificatrici sugli angoli eguali, o sugli spigoli eguali di uua



data forma, ma presi alternativamente; per es, col troncamento o collo spuntamento di soli quattro. degli otto angoli di un cubo, generando così il tetraedro regolare (fig. 12t), ovvero il tetraedro triapiramidato (fig. 122), e col troncamento di soli sei, dei dodici spigoli terminali eguali di un prisma esagonale, ciò che conduce al romboedro (fig. 123); 2.º colla presenza di facciette analogamente modificatrici, ma su lulti gli ungoli, o su tutti gli spigoli eguali; peraltro, su ciascuno di tali elementi con sola melà della modificazione possibile; per es., collo spuntamento di tutti gli otto augoli del cubo con tre facciette, obliquamente situatevi (fig. 124), ciò che produce il solido a 24 faccie detto emiottaesaedro (fig. 125', anzichè con sei facciette dello spuntamento normale che dà la forma a 48 faccie, oloedrica della prece-

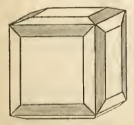






Fig. 128.

dente, ossia il tetracontaedro (fig. 126); ovvero collo smussamento di tutti i 12 spigoli del cubo medesimo; ma sviluppando su ciascun spigolo nna sola delle due faccie (fig. 127) che nella modificazione completa produrrebbero la forma oloedrica, che è un cubo piramidato (figura 128),

anzichè un dodecadro pentagonale cmiedrico di questo.

68. L'emiedria fu ritenuta in addietro come una flagrante eccezione alla legge di simmetria, che implica la modificazione eguale e contemporanea di tutti gli clementi eguali di un cristallo. Nel formulare questa legge abbiamo prevista tale creduta eccezione nel § 58; ed invero, basta non fidarsi dell'apparenza puramente geometrica dei poliedri, dove le faccie di decrescimento non sono che i piani teorici tangenti al decrescimento donde emergono; e riferirsi invece alle condizioni strutturali volendo decidere dell'eguaglianza reale di angoli e di spigoli nei cristalli, per evitare non solo ogni eccezione alla legge di simmetria, ma per condurre eziandio le apparenti eccezioni a confermare egregiamente la legge medesima.

Notiamo prima di tutto che le forme emiedriche si dividono in due categorie, secondo che hanno, o no, coppie di faccie parallele. Il tetraedro (fig. 115), non ne possiede; i tetracdri piramidati (fig. 39, 40, 45), nemmeno. Invece, il pentagonododecaedro (fig. 38), il romboedro (figura 55), lo scalenoedro (fig. 56), le hanno. Ma la più importante distinzione è quella delle forme emiedriche inverse fra loro, e sovrapponibili, da quelle pure inverse, ma di impossibile sovrapponibilià. Ecco come sla il fatto: due oggetti possono essere simili fra loro, eppure non sovrapponibili; vale a dire, può sussistere la impossibilità che uno di essi occupi esattamente lo

spazio lasciato dall'altro, abbenchè della stessa forma e dello stesso volume; come la mano destra non può entrare nel guanto della sinistra. Pigliamo una vite ad elica destrorsa; guardiamola in uno specchio, vedremo una vite ad elica sinistrorsa, che ci parrà identica alla prima, es-

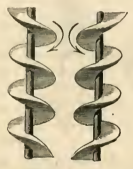
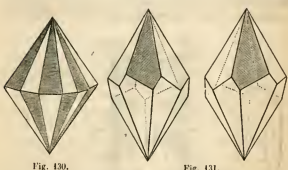


Fig. 129.

sendo la sua propria immagine (fig. 129); ma se quest'immagine fosse una cosa reale e solida, non potrebbe introdursi nella madrevite della prima, di quella cioè che si è presa, e poi veduta per riflessione.

Un romboedro può sempre concepirsi sovrapponibile ad un altro della stessa forma e grandezza; ma se all'idea della forma di quel romboedro si sostituisce quello della sua struttura, e ci liguriamo tutte le sue molecole idenlicamente vibranti con rotazioni spirali od elicoidi, quel romboedro dove esse sieno destrorse non sarà più meccanicamente sovrapponibile a quello dove sieno invece sinistrorse, abbenchè di forma geometricamente eguale. Richiameremo fra poco questa considerazione. Infine, i due trapezododecaedri, emiedrici inversamente di uno stesso didodecaedro (fig. 130), non sono sovrapponibili,



. 430. Fig. 431.

sebbeue l'immagine dell'uno (in uno specchio), dia precisamente le forme dell'altro (fig. 131); in uno le faccie obliquano verso destra esso è destrorso; nell'altro, che è sinistrorso, esse obliquano a sinistra.

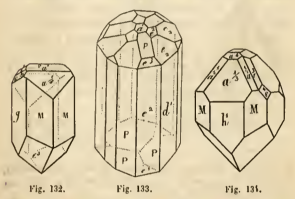
70. L'Emimorfia è una specie di emiedria. I cristalli emimorfi presentano differenti faccette modificatrici alle due estremità opposte di un medesimo asse, in cui vi sia linea di simmetria.

Tale condizione risulta più appariscente nei prismi, in confronto alle forme piramidate o sferoedriche. Basta guardare uu modello di taluni prismi di Tormalina (fig. 133), di Calamina (figura 132, 134), per riconoscervi l'emimorssa sviluppata nella più istruttiva maniera.

Quasi direbbesi che per tale coudizione i cri-

stalli si avvicinano ai tipi superiori di piante e di animali, dove le due estremità della linea assile di sviluppo presentano rispettivamente il massimo ed il minimo di complicanza negli organi, il + ed il — nell'attitudine e nell'ordine delle funzioni.

Dicendo che l'emimorfía è una specie di emie-



dria, si afferma il fatto che le facciette proprie di una delle due estremità, così geometricamente o eteromorficamente polarizzate, spettano a forme eni manca nella estremità opposta il rispettivo complemento; e che perciò restano ivi come dimezzate, colla sola metà delle faccie loro proprie, riferibili al piano dei loro assi dizzontali.

LA DISSIMETRIA STRUTTURALE.

71. Gnidati da una generalizzazione cui le scoperte della scienza sembrano dare sempre nuove conferme, molti scienziati paragonarono e ravvicinarono i fenomeni del moto molecolare a quelli dol moto dei pianeti o dei sistemi di stelle,

I pianeti, molecolo cosmiche nel firmamento, ruotano iutorno ai loro assi; il loro sistema gira intorno al solo; il sistema solare si trasferisco verso ignote plaghe dello spazio infinito, probabilmente descrivendo alla sua volta una curva ollittica di incalcolabile ampiezza. Atomi e molecole oscillano intorno ai loro punti di equilibrio; le particelle condonsate, partecipano a vibrazioni vieppiù complosso; e le rotazioni intorno ad assi di polarità ci si presentano al pensiero come lo più verosimili nelle omogoneità dei vapori, dei liquidi o dei solidi dotati di uniforme e regolare struttura.

Tutto si muove. Sc l'atomo, la molecola, la particella fisica complessa, non si muovessero non sapremmo che cosa è materia; la rotazione ci appare, nelle massime e nelle minime manifestazioni della materia ai sensi, quale una condizione normalo del moto.

Ma la rotaziono intorno ad un punto, ad un asse implica ovidentemente la dissimmetria di moto nel luogo dove essa si compie. La rotazione sarà da dostra a sinistra, o da sinistra a destra di un osservatore, convenientemente situato. — Uu medosimo punto matoriale potra ruotaro in direzioue esclusivamente destrogira o osclusivamente levogira, descrivendo circoli o spirali a due o a tre dimensioni; ovvero potra percorrere curve n tre dimensioni passando da una fase destrogira ad una levogira e viceversa; como se descrivesse di continuo la cifra 8 su

ma eliffica

quattro spigoli fra loro opposti ed a 90.°, in un tetraedro.

Ciò ammesso, la dissimentia diviene una condizione naturale e universale; imperocchè essa è incrente a tuttociò che si muove; e nulla sta

immobile nell'Universo fisico.

La polarità dei singoli elementi che vibrano rnotando si farà sensibile nelle loro masse ogni qualvolta le rotazioni si facciano ésclusivamente (o prevalentemente almeno), nella stessa direzione, derivando da ciò fenomeni proprii e caratteristici di tale polarità complessiva. Immaginiamo uno spazio ocenpalo da una moltitudine di piccoli aghi calamitati che dne a dne attraendosi con i loro poli di diverso segno rendano dissimulata, nelle singole coppie, la loro inerente polarità. Il loro assieme, quindi la massa che compongono, non manifesta, in una data direzione, energia di polarità magnetica. Ma se una potente calamita si avvicini, e costringa tutti quegli aghi a dirigersi verso uno dei snoi proprii poli, il sistema di aghi, perciò la massa che essi compongono si polarizza. Se inoltre supponiamo che in ciascnn ago calan lalo l'asse di polarità sia l'asse comune di un sistema cilindrico di singole rotazioni annulari che si snssegnono, come nelle spirali di filo metallico percorse da una corrente (solenoidi), le quali si comportano egualmente agli aghi di ferro calamitato, l'esempio ora addotto ci consentirà viemeglio l'idea dello stato di polarità dinamica nelle particelle e nelle masse di corpi atti a cristallizzarsi, e della dissimelria strntturale che ne rappresenta la condizione inerente e caratteristica.

72. Nou è ancora permesso di prevedere quali e quanti fenomeni saranno compresi nei tempi avvenire sotto il titolo di dissimmetria strutturalo e forse di polarizzazione moleeolare. — Occupaudoci qui, in faccia a tanti bei cristalli, di pura ed elementare miueralogia, rinunziamo volentieri a teorie che possono pare: a astruse, ed a conclusioni che rischiano di essere imprudenti. Limitiamoci perciò ad alcune indicazioni di fatti positivi, ed oggidì bene accertati nella storia fisica dei cristalli.

Premettiamo una semplice riflessione; se riferiamo i fenomeni fisici di polarità dei cristalli ad una prevalente, se non totale dissimetria di moto nelle loro masse, si fa inevitabile la loro divisione in tre categorie:

1.ª Cristalli le cui particelle fisiche sono tutte

o prevalentemente destrorse:

2.º Cristalli le cui particelle fisiche sono sinistrorse:

3.º Cristalli nei quali il prossimo o completo neutralizzarsi delle due inverse condizioni ora indicate, produce uno stato di inerzia apparente, e la mancanza dei fenomeni che sono earatteristici di quelle due coudizioni medesime.

Ciò posto, ecco che cosa può asserirsi in pro-

posito:

A) I eristalli fisicamente attivi, con fenomeni di polarità, sogliono presentare faccie disposte obliquamente con direzioni ora destrorse, ora sinistrorse ed apparteneuti a forme emiedriche prive di sovrapponibilità. Nei eristalli fisicamente destrogiri, tali faccie sono costantemente dirette a destra; in quelli levogiri, lo sono immaneabilmente a sinistra. Vedremo il Quarzo

presentarsi in cristalli che fanno ruotare verso dostra il piano di polarizzazione della luce che li percorre parallelamente al loro asso di simmetria (§ 106); questi cristalli offrono faccie obliquo (plagiedre), inelinate a destra. L'inverso

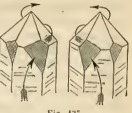


Fig. 435.

accade nei cristalli di Quarzo che fanno girare a siuistra il piauo di luce polarizzata (fig. 135).

B) La dissimmetria molecolare e l'attività fisica che può conseguirne, sono tutt'altro che esclusive delle masse cristalline. Sono invece frequentissime nelle masse amorfe, colloidali, di origine organica, quali le gomme, le esseuze, la cellulosa, l'albumina, talune materie vetrificate, lo zucchero fuso, per esempio. Il quarzo otticamento attivo in eristalli, divieno inerte se fuso; ma lo zucchero, inerte se cristallizzato, acquista l'attività ottica givatoria per via di soluzione o di fusione. I cristalli inattivi dei tartrati, dell'acido malico, di taluni alcaloidi, dànno soluzioni attivissime; ed è attiva la caufora in istato di vapore, mentre nou lo è nelle sue masse cristalline,

73. Dunque lo stato eminentemente caratteristico dei corpi inorganici, lo stato cristallino, poliedrico nolla forma e regolare nella struttura, non è necessario per le manifestazioni dell'emiedria strutturale, della dissimetria; non solo; 米

ma per il modo di equilibrio reciproco delle molecole può anzi essere ostile a quelle manifestazioni frenando il libero moto vibratorio, o di rotazione uniforme, delle singole particelle.

Ed ecco infatti moltiplicarsi nel campo dei derivati chimici non cristallini, dei corpi organici, i casi di attività ottica deviatrice del piano di polarizzazione della luee; casi rarissimi fra i cristulli minerali. La dissimetria, le disposizioni a spirali destrogire e levogire, sono d'altronde comunissime anche nelle forme esteriori degli esseri organizzati e viventi; sono auzi caratteristiche di parecchie famiglie di animali, e dei verticilli di quasi tutti gli organi appendicolari nelle

piante fauerogame.

74. Nel regno miuerale si riscontrano disposizioni spirali, contorte e dissimetriche. Le tremie dei cubi di joduro potassico, dei romboedri di bismnto, sono vere spirali, ad elementi rettilinei. discendenti ad un apice; ma la più mirabile ed istruttiva estriusicazione della dissimetria moleeolare, iu forme geometricamente dissimetriche la vediamo in quei gruppi di cristalli di Quarzo finora trovati a Goschenen, a Porretta e in poche altre località, e solo recentemente presi in attento esame. 1 Essi ci presentano dei sistemi piani di prismi, saldati fra loro longitudinalmente come per comporre delle lastre; i più luughi essendovi iutermedii (fig. 136).

Ma a veder tali lastre, se affatto s'ignorassero

¹ Bombicci, L'emiedría strutturale e il Quarzo plagiedro in gruppi paraboloidi. Bologna, 1872.

le dissimetrie strutturali; se non si avesse la sicurezza dell'originaria rigidità di quei pezzi di quarzo cristallizzato, si direbbe che essi furono

rammolliti, e che taluno, afferratili colle mani ai duc lati tentò di contorcerli, come quando si vogliono spremere i panni bagnati.

La contorsione vi è peraltro appena incipiente. Varia di grado nei diversi esemplari. Talvolta le lastre sembrano di un sol pezzo; più spesso presentano evidente la moltitu-



Fig. 136.

dine de' prismi che le compongono.

I prismi son tutti plagiedri: o di destra, o di sinistra.

Le lastre sono tutte di curvatura PARABOLOIDE,

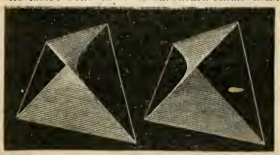


Fig. 137.

Il senso di questa curvatura è destrorso, se i prismi son plagiedri di destra; è sinistrorso, se lo sono, invece, di sinistra, Le fig. 136 e 137 dimostrano al pari dei modelli di vetro o metallo donde son tratte, che anche nel tetraedro regolare è concepibilissima la emiedría e dissimmetría molecolare, o strutturale; essa è rappresentata da una superficie paraboloide, generata da uno dei lati, che avendo a linea direttrice uno dei lati contigui, si sposta parallelamente a sè stessa, fino a raggiungere il lato opposto e perpendicolare.

VII. — PARTICOLARITA' SUPERFICIALI DELLE FACCIE NEI CRISTALLI. ANOMALIE APPARENTI — DISTORSIONI.

75. Talune faccie, quelle segnatamente delle forme primitive, ci appariscono lucide, nitide e specchianti nei cristalli.

Assai più frequenti sono le faccie striate; ivi righe, solchi, incisioni rettilinee assumono determinate direzioni, paratlele agli spigoli che le circoscrivono, o alle loro diagonali.

Le strie delle faccie hanno un importantissimo

significato.

A parte quetle accidentali, come le rigature prodottesi per confricazione con corpi duri esteriori, le vere strie di cristallizzazione sono le manifestazioni del processo generativo dei cristalli; segnano i margini degli striati piani di particelle primordiali che si sovrapposero, parallelamente ai piani teorici delle future faccie del cristallo che sta costituendosi; ci fanno chiaro il meccanismo dei decrescimenti; aiutano la ricognizione delle singole faccie, e delle loro zone. Se le strie sempre derivassero dal decrescimento

di piani semplici di particelle, la cui tenuità nonchè all'occhio sfugge al pensiero, sarebbero affatto indiscernibili; ma dipendendo in generale dai multipli di detti piani, dei quali può essere grandissimo il coefficiente, e che decrescono secondo le stesse leggi dei piani semplici, presi uno ad uno, le strie divengono visibilissime, e per ciò che stiamo dicendo, sommamente istruttive.

Nulla di meglio che profittare dei preziosi esempi che la collezione stessa ce ne presenta. Ecco qui un bel dodecaedro di ferro magnetico, o magnetite (fig. 138). Le sue faccie sono striate nel senso delle loro diagonali lunghe. È facile accorgersi che esse in rispondenza agli angoli triedri, circoscrivono, tre a tre, come veri gra-

dini marginali, le lamine triangolari equilatere decrescenti, proprie della forma primitiva ottaedrica regolare del minerale; e che in seguito al loro stesso decrescimento inducono dapprima un troncamento dei dodici spigoli, e producono poi definitivamente il solido dodecaedrico romboidale.

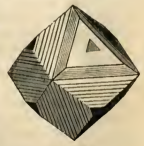
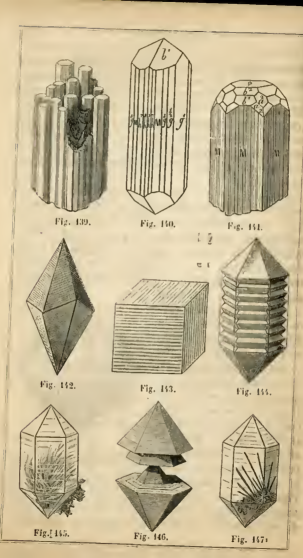


Fig. 138.

Ecco un grosso prisma di smeraldo, che può chiamarsi un fascio di prismi, (fig. 139) nel quale palesemente vedonsi le strie, tutte parallele all'asse principale e tutte dovute agl'interstizii fra i singoli rilievi prismatici, lunghi e sottili. Abi-



tualmente sui prismi di berillo le strie, così disposte, sono fiui come tratti di bulino (fig. 141).

In questi colossali cristalli di Antimonite del Giappone le strie son pure caratteristiche; talvolta profondissime, talvolta inducenti l'apparenza di fasci; esse son parallele alle faccie della

zona principale (fig. 140).

Negli scalenoedri di Calcite le strie son parallele agli spigoli laterali (fig. 142), e rappresentano l'adunamento dei romboedri costituenti (figura 90, pagina 86); nel quarzo, iuvece, le strie pur caratteristiche, son sempre perpendicolari agli spigoli laterali del prisma esagonale, dimostrando che il prisma stesso è dovuto alla sovrapposizione e compenetrazione, in un asse comune, di moltitudini di dodecaedri esagonali (figura 144).

Tntti i cubi della Pirite ci mostrano, sebbene in grado diverso, le strie delle faccie parallele ad una coppia di spigoli, e fra loro perpendicolari

nelle faccie contigue (fig. 143).

Basta esaminare comparativamente questi al-

tri cristalli pentagonododecaedrici modificati, con sei faccie in tre coppie parallele, come le sei faccie del cubo e striate profondamente, per essere convinti che le strie dei cubi detla Pirite (var. detta triglifa), dipendono dal modo



Fig. 148.

di sovrapposizione di sistemi piani, di particelle

pentagonododecaedriche elementari (figura 145 a 148).

Nella massima parte dei cristalli prismatici che sono raceolti nella collezione, le fuecie sono striate paraltellamente all'asse principale; ecco una moltitudino di cristalli di Idoerasia, di Tormalina, di Topazio, di Epidoto, che confermano tale deduzione. In alcuni le strie sono così pronunziate, da farli sembrare scannellati; ed invero questi prismi, come qualsiasi cristallo discernibile, non sono che aggregati più o meno complessi di elementi policdrici; ed a questi elementi soltanto può ragionevolmente riferirsi il concetto razionale del tipo cristallo, regolare e policdrico.

76. A proposito; questi grossi eubi di salmarino, questi ottaedri di rame ossidulato, questi



Fig. 149.



Fig. 150.

prismi piramidati di quarzo, questo rombottaedro di solfo nativo, (fig. 149, 150, 151 e 152), hanno essi pure sulle faccie strie o gradini di decreseimento; ma alla roveseia, in confronto dei eristalli già considerati; si direbbero affetti da decrescimenti negativi. Le faccie vi sono incavate come a Iramoggia; vi sono vacui piramidati il

cui apice tende al centro dell'esaedro, mentre la base ha il suo perimetro parallelo ai lati della faccia rispettiva. Siffatte tremie sono veri e proprii decrescimenti. Il signilicato loro è identico a quello dei decrescimenti che fanno striate o piramidate le faccie piane di un dato tipo. Soltanto,

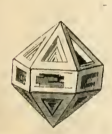






Fig. 152.

invece di derivare dal progressivo decrescere di piani molecolari addossantisi centralmente sulte faccie, derivano da piani molecolari che si addossano lateralmente in rispondenza degli spigoti. Le faccie restano prive al centro di un simultaneo ed adeguato incremento, ed a fenomeno compiuto ci appariscono come scavato, o tagliate a gradinate sempre più ristrette in profondità.

Le tremie dunque, al pari delle strie delle faccie, rientrano nei fatti normali della genesi dei cristalli e delle loro modificazioni. Non possono riguardarsi come anomalie; tanto varrebbe giudicare come anomalie, o come imperfezioni organiche le porosità dell'epidermide e le nervaturo delle foglie; eppure vi sono laluni che facendosi una singolare idea della perfezione e bellezza dei cristalli, le descrivono come tali.

77. Piuttosto è da prevenirsi una obbiezione circa un'altra particolarità morfologica dolle forme cristalline. Può difatti venir dimandato da chi osservi sagacemente la dotta collezione: Come mai questo forme così diverse di una stessa specie minerale, che vedo chiamata spinello, sono tutte indistintamente notate come ottaedri regolari? — Eppure, tatune hanno sei faccie, altre

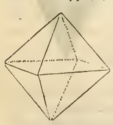


Fig. 453.

sette, molte ne hanno otto, e queste faccie ora sono lutte triangolari, ora alle triangolari se ne uniscono di esagone, o di trapezoidi!

Come posson dirsi ottaedri, dei solidi con sei o sette

faccie soltanto?

Come posson dirsi rogolari, mentre lo faccie vi as-

sumono differenti figure?

Spieghiamo questo fatto frequentissimo nel re-

Pigliamo tre cristulli (lig. 153, 154 e 155), dei quali uno solo (lig. 153) risponde bone all'indicazione ed al tipo astratto degli ottaedri regolari.

Misuriamone le incidenze omologhe; sono iden-

tiche in lutti!

Posiumoli sopra un piano con una qualunquo dello loro faccie, e dirigiamo in tutti una seconda faccia in una comune direzione di parallelismo. Vedremo che tutte le coppie di faccie risultano parallele fra loro nei cinque cristalli. Dunque, in realtà, tutti i cristalli che paragoniano sono composti di piani identicamente o-



Fig. 154.

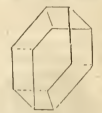


Fig. 155.

rientati negli uni e negli altri; vale a dire sono costituiti dalla stessa specie di faccie; e non possiamo ora tardare a persuaderei che la sola difterenza sta nell'estensione di essi piani, donde la diversa figura di superficie delle faccie e la apparente diversità di forma cristallina. Le due

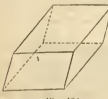


Fig. 156.

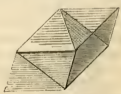


Fig. 157.

figure 156 e 157 mettono in chiaro il modo di distorsione che può far parcre di forma *romboedrica* un ottaedro regolare.

Ora, siccome ciò che caratterizza a rigore i cristalli, è la reciproca inclinazione delle faccie; dala dal loro angolo diedro; siccome l'estensione superficiale dei piani di esse faceie generalmente dipende, anziehè da intrinseca qualità eristallogenica, dall'influonza delle condizioni ambienti in mezzo alle quali i cristalli si accrescono (spazio, temperatura, pressione o densità, natura delle pareti, attività chimico-molecolari, ecc.); condizioni variabilissime in uno stesso campo, o in campi distinti di produziono dei cristalli della medesima sostanza, così è naturalissimo il fatto delle segnalate differenze, mentre, invece, è eccezionale quello della perfetta regolarità geometrica.

Questo fatto di così secondario interesso nella

storia dei cristalli dicesi distorsione.

Effetti notevoli di silfatti sviluppi delle faccie, eccossivi in certe direzioni, e rudimentarii, quasi obliterati in altre, sono i prismi allungalissimi in forma di aghi, di verghette, di fibre, di fasci intrecciati o cilindrici, o del pari i prismi fortemente accorciati, a guisa di tavoletto, di placche, di lamino, ridotti a pagliuole tenuissime visibili in un grandissimo numero di minerali. In talune specio le distorsioni sono abituali, e perciò vi risultano carattoristiche. Le disposizioni acicolari, bacillari, fibrose, reticolate, tabulari, fogliettate, laminose, cec., che altrove osservammo, contribuiscono a far note le particolarità di genesi dei minerali che le posseggono, e talune condizioni dei loro giacimenti.

CURVATURA DELLE FACCIE CONTORSIONE DEI CRISTALLI E DEI LORO ADUNAMENTI.

78. I cristalli assai strani che vengono adesso in mostra sembrano fatti apposta per contraddire le definizioni consuete dei poliedri minerali. Tutti hanno le loro superfici convesse, ondulate, contorte, curvilinee! Taluni sembran pallottole



Fig. 158.



Fig. 159.

(flg. 158) o palloncini a spiechi (fig. 159); allri son lattica sella (fig. 160) o a lingua di pappagallo; allri si direbbero prismi piegati malgrado



. Fig. 160.



Fig. 161.

la naturale rigidità della loro natura (fig. 161), altri sono avvolli a spirali come viticci (fig. 162). Altri, infine, sono lenticolari (fig. 163), ovvero a



Fig. 162.



Fig. 163.



Fig. 163.

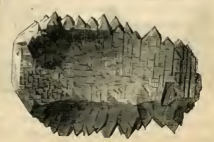


Fig. 165.

margini arcuali (fig. 164), ovvero a lastro contorto ad elica (fig. 165). Si possono pur riferire a queste particolarità dello forme cristalline i gruppi di lamelle riunite a guisa di corolla (figura 166), e i gruppi di file falte di ottaedri e



Fig. 466,



Fig. 467.

intrecciate fra loro in dódici coppie, simulando un nodo gordiano (fig. 167); l'ultimo caso vedesi in un interessantissimo cristallo multiplo, dolla Pirite di Brosso, e fu recentemente scoporto. ¹

In qual modo si spiegano?

Prinamonte fa d'uopo distinguere alcuni casi speciali. Possono tali contorsioni e tali convessità di cristalli e di facciette derivaro da perturbazione avvenuta nel processo cristallogenico per esteriori influenze. Se, per esempio, le condizioni favorevoli ad una data maniera di decrescimento vongono sostituito da altro propizie ad una maniera diversa, un cristallo nel qualo si sieno già prodotte cerle faccie, potrà acquistarne altro di altra specie. Diverrà più ricco di faccie

⁴ Bombicci, Nuovi studi sulla poligenesi dei minerali, eec. Bologna, 1880, pag. 29.

e nulla più; ma se il passaggio fra le due dette condizioni sarà lento, incerto, oscillante, graduato, la prima e la seconda maniera dei decrescimenti modificatori si alterneranno irregolarmente, si associeranno, quasi componendosi e mescolandosene gli effetti, couducendo ad una risultante. Non avremo le faccie piane dipendenti dalla prima maniera, nè quelle derivabili dalla secouda. Sarà una superficie necessariamente indeterminata e probabilmente curvilinea che pi-

glierà sviluppo.

Azioni attrattive di masse vicine ai cristalli che si accrescono; interposizioni di eterogeneità; fenomeni molecotari di capillarità sulle superfici; spostamenti delle direzioni delle forze isoorientatrici delle molecole; ecc., possono darei ragioni di queste reali imperfezioni dei cristalli come le variabili influenze climatologiche fanno distorto, quasi capriccioso, il portamento degli alberi. Ma la curviliueità può dipendere da molteplicità di facciette; ciò ehe vedesi benissimo iu questi assai voluminosi diamanti, ehe tondeggiano singolarmente, favorendovi le strie l'apparenza sferoidale. Può essere l'effetto di corrosioni, di logorio posteriore alla formazione dei eristalli; i quali non son più teunti a risponderne, comecche si tratti di cosa accidentale, indipeu-dente dalle loro proprietà. Può cousistere la curvatura dei prismi nello spostameuto graduato e di variabile inteusità dei piani elementari. In ogni caso questi fatti avrebbero ben poco interesse per la scienza, se non vi si connettesse, per analogia, quel particolar modo di contorsione, di

curvatura, nei cristalli multipli di talune specie minerali, che presentandosi colle singolarissime modalità spirali e paraboloidi offre, come già notammo al § 74, un argomento di valore indiscutibile.

VIII. — IMPUREZZE, DIFFUSIONI, ECC. NEI CRISTALLI — LE ASSOCIAZIONI MOLECOLARI, POLIGENICHE — ISOMORFISMO — OMEOMORFISMO — PLESIOMORFISMO — ISO-ORIENTAZIONI DEI CRISTALLI PLESIOMORFI.

79. Concederemo un'occhiata alla sfuggita, nel passarvi davanti, ad una elegante collezione di cristalli specialmente di Quarzo, nei quali vedonsi, per trasparenza, come racchiusi eternamente, quasi direbbesi immersi in una diafana prigione a pareli insormontabili, intrecciamenti di aghi lucentissimi di Rutilo, (fig. 147 pag. 126) ciuffi selosi di Amianto (fig. 145 c. s.), fogliette di verde Clorite, che imitano vegetazioni di muschi e fronde di arboscelli; e così, prismi di Tormalina, polviscoli scintillanti di Mica o di Piriti, nebulosità di terre coloranti, vacui pieni di nequa dove oscillano bollicine gassose (cristalli aeroidri), ed allri esempii di naturali e poco significanti impurità per inclusione o diffusione.

Il fenomeno degli splendori che paion di sole, quali si vedono nel feldispato Tvedestraud, nel-l'Avventurina di Murano, son prodotti da diffusioni copiosissime, quasi regolari, di lamelle d'Emalite, di tetracdini di rame metallico, etc. Vennero chiamati cristalli in camicia, quelli che son suscettibili di scindersi in involucri o in astucci concentrici, che ricordano gli assortimenti di

scatoline chiuse le une dentro le altre. Certi cristalli piramidati di quarzo ne dànno esempio (fi-

gura 146 pag. 126).

80. La gentil fantasia che popolò di silfi i campi dell'aria e di cento gaie e procaci immagini i recessi delle selve, delle valli, delle fonti e dei mari, diede pure alle latebre della terra i suoi genii, al mondo dei minerali i suoi gnomi.

Piccini, ma irresistibili per la loro energia; incessantemente concordi in un'attività ripartita negli atomi e coalizzata nelle catastrofi del mondo; schiavi della legge universale che a tutto impone ordine, numero, peso e misura: condannati a plasmare meravigliose regolarità e poliedriche limpidezze con informi ed opache miscele, nelle umide, calde e cupe profondità degli ipogei del pianeta, quegli esseri fittizii rappresentano le forze vive e attive sulla materia bruta, le potenti cause dei metamorfismi nelle pietre, degli assettamenti strutturali nelle masse cristalline, delle geometriche simmetrie nei veri cristalli.

Supponiamo di assistere all'opera di quelle fantastiche legioni. Devesi costruire un bel romboedro. — Ciascun gnomo deve recare al nucleo iniziale la sua pietra — vale a dire la sua romboedrica particella. Facile è il còmpito: basta addossare i piccoli e identici romboedri, sempre nello stesso modo, cioè colle stesse orientazioni del primo, ed equidistanti.

Di quale materia?

Si scelse un carbonato puro ed anidro. La coorte cni spetta il carbonato calcare, inaugura l'edificio. Ma pur vi concorrono le altre coorti della stessa legioue, cui spettavano i carbonati puri di magnosio, di manganese e di forro. Le pietro che recano, hanno tutte la stessa identica forma di romboedro come quelle del calcare, ed anche se un poco diverse fra loro, nondimeuo bonissimo si adattano tutte insiome intorno al nucleo; e questo ingrandisce, precisamente come se tutte fossero della stessa identica soslanza. Viene perciò concessa a quelle coorti la collaborazione simultanea, mercè i loro materiali isomorfi od omeomorfi; l'edificio si sviluppa; il romboedro è bello e formato! Ma chi non conosca il poligenico modo di sua costruzione, non può a priori, nè scorgerlo, uè sospettarlo. Qual regola tennesi nell'accomodar gli uui presso gli altri quei diversi sebbeno uniformi materiali?

Il genio che guidò l'opera cristallizzatrice, mirando alla forma, non già alla qualità sostanziale, lasciò arbitri gli operai, i quali poterono, a soconda delle qualità disponibili dei materiali rispeltivi, sovrapporre in alternanti strati i carbonati diversi; ovvero metterli alternanti nelle filo di ogni strato, ovvero localizzare gli nni nelle centrali rogioni, e gli altri nelle periferiche, ovvero gli uni nolle direzioni degli assi, gli altri nello regioni intermedie, e via dicendo.

che, ovvero gli uni nolle direzioni degli assi, gli altri nello regioni intermedie, e via dicendo.

Il limpido e nitido prodotto dell'operosità degli gnomi è ultimato; la cristallografia lo offre alla chimica; questa si fa un pregio di analizzarlo; o riman turbata, come per flagrante disobbedienza alla più semplice e sublime delle suo leggi — quella delle proporzioni definite e costanti nei composti di natura — quando la bilancia le ac-

cusa indeterminate, variabili, irrazionati, le proporzioni fra il calcio, il magnesio, il manganese, il ferro e l'anidride carbonica di quel minerale.

Presto, peraltro, si dilegnano le incerlezze. La infrazione alla legge è solo apparente, imperocchè quel rombocdro non è un composto unico; è un composto poligenico, ¹ risultante cioè da individualità specificamente definite, pure obledienti alle leggi delle proporzioni definite, radunate e solidali in una costruzione poliedrica, cui non occorreva identità di composizione molecolare; sibbene eguaglianza (isomorfismo), o somigtianza (omeomorfismo), o compatibitità geometrica (plesiomorfismo), delle particelle concorrenti.

81. Questa fantastica finzione di gnomi e di edifizii cristallizzati vale a porgerci l'idea del come son costituiti moltissimi cristalli del regno minerale. Sembrano di una sola soslanza, e sono fatli di più e diverse sostanze. Se chi li analizza, sospetta la cosa quale è, facilmente li riconduce ai tipi chimici, molecolari, semplici e obbedienti alla legge di Dalton; se non ci pensa, se non sa, se non vuol crederci, può trovare in ogni minerale una eccezione, in ogni cristallo una varielà, in ogni specic una anomalia.

È nel sno diritto? A chi vede e capisce, la ri-

Per la dottrina della poligenesi, e per la illustrazione estesa dei relativi fenomeni posson vedersi le pubblicazioni speciali dell'A. Prof. Bombicci. (Mem. Accad. delle Sc. di Bologna.)

Gli scienziati concedono che l'acqua di cristallizzazione possa stare colle sue fisiche particelle, e in forma solida, associata con quelle dei composti che diconsi idratati, senza scindersi, senza mescolare in un sistema complesso, unitario, i sudi atomi con quelli dei composti suddetti; ossia, concedono che essa acqua entri a far parte dei cristalli; mantenendo integre le sue individualità molecolari e le particelle fisiche che ne risullano.

Basta che tale ufficio cristallogenico dell'acqua non si ritenga come un privilegio singolare, csclusivo, dell'acqua medesima; basta che nou si assegni all'acqua, con arbitrio ingiuslificabile, il monopolio di così rimarchevoli funzioni cristallochimiche, negando per preconcette idee che altre sostanze minerali possano pure prestarvisi; basta così poco, per entrare in un feracissimo campo di dati e di deduzioni, sulla vera natura chimica e strutturale dei minerali complessi, rasentato da quasi tutti i grandi campioni della scienza dei minerali, ma scansato da molti cui forse parvero, guardandole da lungi, dense od opache quelle plaghe di nebbia che ancor vi sovrastano, e che davvicino si riconoscono invece ormai rarefatte e trasparentissime.

82. Sappiamo oggidì che una differenza, auche estrema, di composizione chimica non impedisce la iso-orientazione di quelle particelle fisiche che, pur essendo di diverse sostanze, hanno forma eguale, e che perciò diconsi plesionores; che, tanto in natura quanto nel laboratorio, possono prodursi, in conseguenza, aggregati mole-

colari, meccanicamento equilibrati, di composti chimici diversi. Lo molecole che si aggrogano non si scindono, nè perdono le loro individualità rispettive; divieno perciò inammissibile la loro interpretazione come composti unici nella loro indole chimica, nella loro intima costituzione atomica; quindi, la formola unica che loro si assegnasse, sarebbe un abuso di irragionovole empirismo, sarebbe una slealtà verso la filosofla naturale.

La polisimmetria, sapientemento dimostrata da un eminente mineralista italiano, ci dà le prove di fatto di quelle iso-orientazioni fra diversi silicati e fra diversi solfuri, o fra i prismi piramidati di Zircone o gli ottaedri di fosfato di Yttria (lig. 168), e altri composti minerali, affermate splendidamente nel laboratorio dalle espe-



Fig. 168.

rienze del De Senarmonl, riprose e completate, in questi ultimi tompi, dalle quali emerge, fra pareechi altri notevoli fatti, questo: che lo particelle dell'azotato sodico, attive nel generare i romboedri proprii di tale composto, sono siffattamento influenzate da un eristallo di carbonato di calcio, avente strut-

tura isomorficamente romboedrica, da disporsi rispetto a questo ancorchè verniciato, intonacato di collodio, o di balsamo del Canadà, ancorchè di forma scalenoedrica o prismatica esagonale, con rigorosissima identità di orientazione; con parallelismo completo degli elementi omologhi

rispettivi (lignre 169, 170).

Chiunque, del resto, ed anche il mio pazientissimo compagno di escursione, pnò fare una graziosa esperienza dimostrativa di un fatto di vera associazione molecolare, nel prodursi dei cristalli.

Chi desidera fare questa esperienza, sciolga nell'acqua quasi bollente dell'allume di rocca, puro e lavato. Tulli nella soluzione calda un filo, teso da un piccolo peso, per es., da un frammento di vetro. Mentre il liquido si raffrodda, sciolga in altra acqua, ma non più calda di 60°, dell'allume di eromo, quel bel sale cupamente violetto, che pur si trova facilmente in commercio. Sul filo della prima soluzione si saranno già formati, o poco tarderanno a formarsi, alenni eristalli ottaedrici, piccoli, brillanti. Scelga quello che par più bello e solo; non aggruppato ad altri. Sgretoli gli altri per toglierli, e con un penuello lavi bene il filo dove erano aderenti; ritulfi questo nella stessa soluzione; il piecolo ottaedro diventerà più grosso. Allera lo immerga nella soluzione violetla di allume di cromo; s'ingresserà ulteriormente, ma non varierà di forma; lo levi da quella per immergerlo di unovo nella prima; ancora continnerà nel suo accrescimento. Quando egli creda di cessare l'esperienza, si troverà dinanzi un ottaedro fatto a strati alternanti di allume potassico, e di allume di cromo; ossia di due composti differenti, ma fra loro isomorfi. In quali reciproche proporzioni? Indeterminatissime; poi-

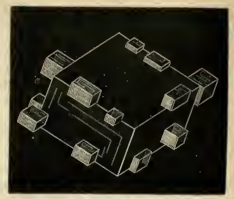


Fig. 169.

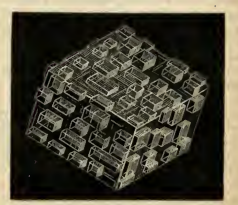


Fig. 470.

(In queste due figure l'azotate sodice è rappresentate dai remboedrini picceli e plù lumeggiati; la calcite da quelle grosso, unice, che li sostiene. Ambedue le figure son copiate dal vero.) che era nell'arbitrio dello sperimentatore il tener tuffato il cristallo più o meno lungamente nelle diverse soluzioni, il far queste più o meno sature; si può mutilare il cristallo ottenuto, e metterlo a risarcirsi, a rifarsi completo, tanto nefl'una quauto nell'altra delle soluzioni suddette.

Insomma per forza di cvidenza e per quanto passivi esser si voglia ad un sistematico scetticismo, si giunge alla convinzione che se le particelle cristallogeniche di quei due allumi si sono così bene fatte solidali, in una comune costruzione di tipo ottaedrico, regolare, il fatto è dipeso non già perchè esse sono di allume, bensì perchè sono isomorfe nella loro struttura.

L'azotato sodico che si iso-orienta tanto esattamente, come vedemmo, sui cristalli a struttura romboedrica del carbonato di calce, non può aftatto comportarsi egualmente con quelli di aragonite, minerale che è lo stesso puro carbonato calcare, ma avente struttura ortorombica per ef-

fetto di dimorfismo.

IX. - LE POLISIMMETRIE E LE POLIEDRIE NEI CRISTALLI.

83. Ai fenomeni interessantissimi delle isoorientazioni, cui desideriamo ampio corredo di sperimenti e di studii, sembrano coordinarsi perfettamente quelli che il grande cristallografo o mineralista italiano, professore Scaechi, comprese nella parola polisimmetria. Crediamo che la polisimmetria mercò fatti naturali di spontanco e regolare adunamento di cristalli di due sostanze,

più o meno diverse fra loro per composizione o struttura, completi il significato delle ora citate esperienze. Il prof. Scacchi chiama polisimmetria la proprielà di lalune sostanze di prendere la medesima forma cristallina, con varia legge di simmetria, modificata nelle faccie che sono della medesima specie nel lipo più semplice, e intimamente mutata in alcune sue qualilà fisiche.

La somiglianza, che così si afferma delle forme dei due diversi tipi cho una medesima sostanza può mostrarci, se dotata di polimorfismo, implica la quasi identità della rispettiva situazione delle faccie omologhe; ne deriva, altresì, il fatto talvolta osservato del restare impiantati o adesi i cristalli di uno dei due tipi di una sostanza dimorfa, su certe faccio dei cristalli doll'altro tipo.

eon equali o somiglianti orienlazioni.

Il tratto caratteristico dell'idea fondamentale della polisimmetria consisto nel basarsi, come sopra un indispensabile dato, sul fatto della po-LIEDRIA, dallo stesso eminente scionziato primamente descritto. La poliedria è la possibilità, nelle faccie dei cristalli, di mutare la loro posizione rispetto agli assi, entro limiti vicini sì, ma bastevoli perchè una data faccia, invece di vedersi piana e rigorosamente soggetta alla leggo di razionalità, si ripeta più volte nell'area che occupa, apparendo come curva, o come moltitudino di facciette, o come coppia di faccie ad angolo ottusissimo fra loro. Questa mobilità dei piani de' poliedri cristallini, permetterebbe, secondo il prof. Scacchi, di considerare identici

di forme, sebbene di tipo geometrico diverso, i cristalli derivati da una data sostanza dimorfa. ancorchè essi, separatamente presi, e in vista sopratutto delle loro fisiche qualità, sieno talora da classificarsi in due diversi sistemi

Oui non possiamo approfondire il difficile soggetto: ma possiamo vederne gli esempii offerti dai cristalli naturali. Ecco qui dei piccoli cristalli di pirosseno Augite; sulle loro faccie brune o ucrastre appariscono minimi rilievi neri come prismetti; sono altri minimi cristallini di anfibolo Orneblenda, egualmente orientati fra loro, e con sensibile parallelismo delle loro faccie con altre dei cristalli su cui riposano, sebbene di tipo geometrico diverso. Ecco dei cristalli di Ortose dell'isola d'Elba, sulle cui faccie di aspetto smaltoide si vedono impiantati numerosi cristallini striati, translucidi, spesso multipli, di feldispato Albite similmente orientati, e situati specialmente sulle faccie prismatiche. L'Ortose è feldispato di allumina e di potassa ed è monoclino; l'Albite lo è di allumina e soda, ed è tricliuo; tuttavia il fenomeno della polisimmetria sussiste. Ecco, infine altri cristalli pure di Ortose, con Albite in piccoli elementi, adunati sopra talune faccie, mentre altre ne restano esenti; e questi saggi provengono dalle cave del granito di Baveno.

LA PROJEZIONE STEREOGRAFICA DEI POLIENRI.

84. A chi visita le collezioni di questo museo e il corredo della cristallografia, non può a meno di cader sott'occhio una serie di disegni, che rappresentano circoli, sui quali s'intersecano diametri ed archi di circolo con speciali e variatissime simmetrie. Queste figure sono le già citate projezioni stereografiche delle forme cristalline. Ne rappresentano tutte le specie di faccie mercè le loro rispettive situazioni, e danno idea del cristallo e del suo tipo; ma iu modo sintetico, e senza che l'aspetto, l'habitus, dei suoi veri cristalli ne risulti manifesto.

Basta paragonare il disegno axonometrico di un poliedro e la sua projezione stereografica per apprezzare il modo con cui questo può sostituirsi

a quello; qui ricorderemo soltanto:

1.º Che per avere la projezione stereografica di uu cristallo bisogna coucepirlo nel ceutro di una sfera, e intersecato da un piano di simmetriu diametrale; l'occhio è situato sulla sfera istessa, nel punto dove cadrebbe il raggio perpendicolare al detto piano, e mercè tante visuali rettilinee, quante sono le faccie visibili nella metà del cristallo al di là del piano diametrale, guarda i punti, uei quali ogui faccia è iucontrata da una perpeudicolare condottavi dal centro. Le visuali intersecano necessariamente il piano; i punti d'iutersezione sono le projezioni di quelli dove le perpendicolari sulle faccie incontrano la sfera circoscritta o di projezione (Poli delle faccie). Il piauo diametrale conterrà dunque tutte le projezioni dei poli delle faccie visibili dall'occhio, situate nell'emisfero opposto a quello dove l'occhio stesso si trova; si dice perciò PIANO DI PROJEZIONE, ed è precisamente quello che è disegnato in ciascuno dei circoli che ci stanno dinanzi.

È chiaro che l'occhio si trova appunto sul polo di questo piano. Il circolo che lo limita si dice

CIRCOLO DI BASE.

Nella projezione steroografica di un cristallo, considerata una data zona, i poli di tutte le faccie che vi si trovano cadono sopra uno stesso circolo massimo; questo è rappresentato da un arco di cerchio, che può descriversi col compasso, o da una retta diametrale sul circolo di projezione.

Siccome una data faccia può far parto di due o più zono, così il suo polo potrà vedersi situato sulla intersezione di due o più archi di circolo massimo, dai quali le stesse zono sieno rappre-

sentate.

Lo due fig. 171, 172, rappresentano una forma cristallina del sistema ortorombico e la sua pro-

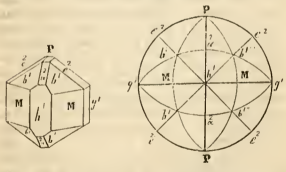


Fig. 171.

Fig. 172.

jezione stereografica, nella quale il circolo di base è dato da un piano diametralo o di projezione, che passa per l'asse principale o il secondo asse secondario, ossia per la zona P, e^2, g^4 , le cui faccie rostano notato alla circonferenza dove sono projettati i poli rispettivi.

X. — EPIGENESI E PSEUDOMORFOSI — DIMENSIONI NATURALI Dei Cristalli.

85. Si chiamò epigenesi, il generarsi, sulla superficie di una sostanza data, di una sostanza nuova, per opera di azioni che alterino e scompongano la costituzione chimica, di quella precsistente. Per es., la ruggino che si genera sulle parti esterne dei pezzi di ferro, esposti all'ossigeno di all'umidità dell'aria, è la materia epigenica del ferro medesimo.

Il globo intiero, supposto melallico nella sua massa centrale, ed indubbiamente ossidato, idrultato, salificato e ridotto litoide nella sua crosta esteriore, ci offro uno dei massimi esempii di opigenesi; conciossiachè quella sua crosta sia appunto l'assieme di tutti gli ossidi, di tutti gli idrati e di tutti i sali che si generarono sulla superficie del nucleo motallico, per opera di una atmosfera carica di elementi mineralizzatori, fino dalle prime fasi della condensazione e consolidazione sua.

Ma si può studiar bene e vedere nitidamente il fenomeno di cui è parola, sulla superficio dei cristalli di parecchie specio minerali. Per es., i cristalli ottaedrici dell'ossido di rame, invoce di presontarsi sempre lucidi e col colore rosso-matlone, che fece dare al minerale il nome di ziquelina (ziguel, mattone), qualche volta sono appannati e di color verde; se si rompono, possono vedersi rossi nel nuclco e verdi per un certo spessore verso la superficie. Il fatto è dovuto alla epigenesi, o genesi esteriore del carbonato idrato verde di rame, a scapito dell'ossido rosso dello stesso metallo. L'acido carbonico e il vapore acqueo dell'aria produssero il fatto; il carbonato verde suddetto (malachite dei mineralisti) è, in

tal caso, una sostanza epigeniea.

Abbiam veduti magnifici gruppi di cristalli risplendenti, di quel bisulforo di ferro che si chiama nirile. Paiono di bronzo lucidissimo, ma non sempre. Eccone altri, opachi, bruni, color di ruggine, ma pur caratterizzati dalle loro forme geometriche abituali di dodecaedri pentagonali, d'icosaedri, di cubi a faccie striate, di ottaedri. Perchè sono bruni ed opachi? Per epigenesi; il solfuro di ferro si ossido, divenne solfato, sesquiossido idrato, e il cangiamento, avvenendo nelle singole molecole, senza che queste mutassero di rispettiva posizione, si variò la sostanza, rimase la forma, e si mantenne illeso tutto ciò che nel centro della massa fu difeso dalle influenze alteratrici.

Nelle collezioni di cristallografia generale, che ci sono accessibili qui nel museo, possiamo vedere ulteriori esempii di siffatte epigenie nei cristalli, di ossidi, di solfuri e di altri composti metalliferi. Anche artificialmente si può produrre il fenomeno, immergendo un cristallo in un mezzo gassoso o liquido, capace di modificarne la materia per doppia scomposizione, a partire dalla

superficie verso l'interno della sua massa,

86. Le pseudomorfosi più notevoli nel reguo minerale sono quelle che derivano da azioni naturali o frequenti nella crosta terrestre, ma delle quali il concorso necessario è forfnito e relativamente raro. Per es., lo seomporsi di una data sostanza, di un cristallo, di un fossile, eec., in nna formazione che serbi il vacuo già derivato da quella seomposizione; ovvero, il penetrare in quel vacuo, il modellarvisi, il consolidarvisi, di una sostauza diversa. — Questa riprodurrà naturalmente, se riesca allo scoperto, la forma esterna del cristallo o del fossile ivi preesistente; ma senza aver le qualità di questi, nè di composizione, nè di struttura.

La forma così mentita, presa a prestito, acquistata cioè per semplice modellamento, da una materia diversa da quella cui realmente apparteneva la forma in origine, è una psendomorfosi.

È istruttivo assai, in proposito, il vedere, p. es., la selee, riprodurre le forme leuticolari del gesso, i gruppi dello spato fluore, i romboedri della calcite, senza ehe in essa selee siavi alcuna intriuseca tendenza a costituirsi in sittatte forme cristalline. Così può vedersi la materia delle steatite, o pietra dei sarti, modellarsi in prismi esagoni piramidati, penetrando, pastosa, nei vuoti lasciati uelle gaughe, come veri stampi, dai eristalli di quarzo; il serpentino si trova talvolta modellato colle forme del pirosseno; l'emalite con quelle del feldispato; la terra verde, detta baldogea, con quelle dell'augite, e via dicendo.

La maggior parte dei fossili, o petrefatti, quaudo le forme dei già vissuti organismi sono conservato da materia minerale, dàuno ottimi esempii di psendomorfosi *per modellamento*, da distingnersi dalle vere petrificazioni, propriamento dette, delle quali si è già tenuto precedentemente

parola (§ 11).

87. Le dimensioni dei cristalli naturuli variano, senza alcuna legge nota, dalle piccolezze microscopiche del pulviscolo di indiscernihili poliedrini, delle esili paglinzze che un soffio può disperdere, e dei filamenti che solo nei loro intrecciamenti appariscono all'occhio, fino alle maestose moli faccettate di quei poliedri minerali, che sogliono chiamarsi cristalli colossali.

Veramente, questi non sono colossali che in modo affatto relativo. Riferendoli alle misnre delle nostre persone e delle nostre forze, e trovandoli grossi come il pugno o come il nostro capo, farghi come le nostre mani o lunghi come le dita, talvolta come il cubito, ed esigenti di uno sforzo faticoso per muoverli o sostenerli, non esitiamo a farli partecipi del sentimento innato della grandezza nostra, sentimento tenacemente ribelle contro le ammonizioni delle misnre dell'ambiente infinito, e dei fenomeni incalcolabili che avvolgono le nostre personalifà.

Ciascuna specie minerale pnò offrir cristalli di svariatissime grossezze. Senza dubbio il fatto è più evidente presso quelle che sono dotate di attitudini potenti a cristallizzare. Del quarzo, p. es., si conoscono immense disseminazioni di cristallini, che paiono sabbio scintillanti ed eziandio enormi prismi e piramidi, che si misurano a decimetri, si pesano a chilogrammi. Nel museo dove

siamo, possiamo vederne alenni bruni o incolori. alti trenta o quaranta centimetri e di proporzionato volume; e così possiamo ammirarvi cristalli di selenite lunghi più di nu metro; prismi di aragonite siciliana, larghi nelle basi da dicei a dodici centimetri; romboedri di calcite, di circa un decimetro di lato nelle faccie e aggruppati in blocchi, pesanti oltre un quintale; granali e analcimi in poliedri isolati, o quasi, del peso vicino ad nu chilogrammo; e così grandiose cristallizzazioni di piriti, di oligisti, di spato fluore, di solfato di bario, di feldispato, ecc., imponenti e ornamentali, per la relativa grossezza dei poliedri che vi risaltano. Le geodine delle lave, delle roccie cellulari e invase da emanazioni e da reazioni di vapori e di gas; la stessa sostanza delle roccie metamorfizzate, che può parere amorfa, omogenea, mostrano talvolta all'occhio nudo, sempre al microscopio, i rivestimenti delicatissimi, o le intime confusioni di minimi cristallini, fru i quali è più facile che nei grandi di trovare manifesta la pnrezza della materia, la nitidezza e regolarità della forma.

Le roccie dette eruttive sono per la maggior parte cristalline; lo sono ancorchè possano apparire compatte; la ricognizione dei cristalli che le compongono eqnivale alla conoscenza della loro essenziale, natnra; da ciò il recente o fecondissimo indirizzo delle scienze di osservazione rivolto al mondo inorganico, vale a dire, lo studio col mieroscopio e col soccorso mirabile della luce polarizzata, delle roccie d'ogni fatta ridotte a lamine di estrema tenuità, e perciò trasparenti; da

ciò il rinnovarsi imminente, nella litologia geperale, delle teorie sulla genesi e sulla struttura di molti tipi di roccie fra i più abbondanti e più

spesso citati.

Le conclusioni generalmente accettate fino ad oggi sui rapporti fra le diverse categorie di roccie; la sintesi teorica dei dati, già ritenuti per fondamentali nella loro storia; e perciò tutto l'edificio mal connesso e mai coronato della classificazione litologica, stanno per subire le più intense, se non le più radicali e assolute trasformazioni.

UNA APPENDICE

LA COLLEZIONE DELLE CRISTALLIZZAZIONI
ARTIFICIALMENTE PRODOTTE NEL LABORATORIO,
1 PROCESSI DI CRISTALLOGENESI.

88. Le pratiche di laboratorio per la preparazione dei sali puri e cristallizzati ci persuadono che basta concedere alle particelle dei corpi capaci di struttura regolare, la temporaria libertà di orientarsi, vibrando, le une presso le altre, in un complessivo parallelismo, con implicita equidistanza, perchò i cristalli si formino; e c'insegnano i processi per indurre nelle masse dei corpi medesimi tale libertà, e procacciare la imitazione delle specie minerali, quali natura ce le presenta.

I cristalli artificiali sono degnissimi di studio. Non solo essi fanno meno incompleta la morfologia geometrica naturale, e forniscono ntilissimi dati di ottica e di altri rami di scienza; ma verosimilmente tengono in sè stessi, cioè nelle condizioni loro di forma, di struttura, di correlazioni, i criterii per semplicizzare e far meno arbitrarie e artificiali le interpretazioni delle formule dei composti cristallini nella chimica generale. Devesi perciò molto onore a quegli scienziati che,

moltiplicando e studiaudo i cristalli dei prodotti di laboratorio, soguono oggidi un nuovo e quant'allri mai fecondo indirizzo di scienza sperimentale.

89. Il nostro Museo possiede una collezione assai considerevole di cristalli artificialmente ottenuti, che fa seguito a quella ora percorsa, dei

cristalli naturali.

Alcuni croginoli contengono vistose cristallizzazioni di bismuto o di zolfo, ottenute per via di fusione, e di raffreddamento successivo; grossi blocchi di vetro, stuccati dai croginoli delle cristallerie, lasciano trasparire diffuse, e, come sospese, le sferule raggiate, le stellette di piccoli prismi, ivi costituitesi con i silicati di calce, o altri poco fusibili, meutre la pasta vetrosa, cessata la fusione, andava poco a poco indurandosi. Qui sono i pezzi largamente cristallizzati di ghisa o i dischi di antimonio, la cui superficie offre i mirabili rosoni a foglia di felce. Le lastre di ferro zincatò o stagnato, sullo quali la fusione qua e là, prodotta a bella posta, il lento raffreddamonto, o poi l'azione di un acido dilnitissimo, fecero apparire quella maniera di vivi riflessi a faccotte ed a rosoni che i Francesi dicono moirage, pure vi si accompagnano.

Seguono i vasi di vetro, internamente vestili da strati di cristalli ivi deposti da soluzioni sature che andavano svaporandosi, o raffreddandosi lentameute; colossali ottaedri di allume, delle allumiere presso la Tolfa, e altri grandiosi gruppi di sali colorati, fanno appariscentissima

questa sezione.

Astucci eleganti custodiscono le raccolte dei nitidissimi cristalli artificiali, isolati e completi, che rappresentano i sistemi cristallini e che per la loro fragilità e alterabilità sono attaccati a lastrine di vetro, chiuse ermeticamente in cilindri trasparentissimi, i quali portano cartellini descrittivi.

Disposte iu guisa da potersi vedere per trasparenza, sono diverse lastre di vetro, sulle quali l'evaporarsi dei tenui veli di differenti soluzioni saline fece nascere le più graziose e variate foggie di dendriti, e sopra i ben noti cartoneini risplendono, come raso operato, le cristallizzazioni fibroso-raggiate dell'acetato di piombo e del solfato di magnesia; magnifici cristalli iridescenti di solfuro di piombo aderiscono alle incrostazioni dei camini di aspirazione dei forni di torrefazione delle galene, ivi formatisi per reazione di vapori che si andavano sublimando. Per ultimo, le scorie dei forni fusorii, delle officine metallurgiche, nelle cui vacuità si annidano cristalli di composti metallici o di silicati.

90. Possiamo tentare di acquistar l'idea dei varii processi, efficaci per generare i cristalli.

Partiamoci dal caso di una massa solida, suscettibile di cristallizzarsi, ma restata quasi compatta; per esempio una spranga d'acciaio finamente granellosa di sua struttura. Facciamo vibrar lungamente, per urti cadenzati o continui, o con altro modo, il come poco importa, le sue particelle. Queste, oscillando intorno ai loro punti d'equilibrio, potranno modificar poco a poco il modo col quale erano già reciprocamente disposte e assettarsi fra loro con nuove simmetrie, con viecrescente regolarità complessiva. La massa amorfa diventerà cristallina, la struttura risulterà lamellare, e la spranga si dividerà poi facilmente, secondo faccie di sfaldatura estese e lucenti, che limiteranno la forma dei cristalli prodottisi.

In tale esempio, la causa determinante del fallo cristallogenico è il semplice meccanismo di una prolungatissima vibrazione. Supponiamo, invece di avere un pezzo informe, massiccio, di una sostanza cristallizzabile, di facile fusione; di bismuto, di zolfo, per citarne i soliti esempii

classici.

Fondiamola. Le sue particelle, multiple per la fisica solidità che conseguirono, si faranno, seindendosi, mobili, scorrevoli, e capaci di assumere le une presso le altre un'infinità di posizioni diverse: quindi, implicitamente, quelle della simmetria cristallogenica. Talmente che, se raffreddando lentamente quella massa fusa e tranquilla, si determina con avvicinamento progressivo il definitivo equilibrio delle molecole, e la regolare orientazione delle particelle, si giunge alla effettiva formazione dei cristalli; e basterà romper la prima pellicola solida che si formerà alla superficie, e versar fuori la porzione ancor liquefatta, per ottenere, nel crogiuolo, una cavità rivestita di cristalli, talvolta di sorprendente bel-

Se, obbedendo allo stesso principio, dato un corpo cristallino volatilizzabile, ne manteniamo libere, mobili, le molecole, lor concedendo con un'alta temperatura lo stato di vapore, e la facilità di admarsi le une sulle altre regolarmente,
basterà che una superficie fredda si trovi in presenza del vapore istesso, perchè abbia luogo il
cambiamento di stato fisico, e si passi dalla rarefalta liquidità di quel vapore alla solidità reale;
frattanlo le molecole, restando ehimicamente immutate, si avvicinano, si radunano, si aggruppano; le particelle si coordinano alla simmetria
di struttura loro caratteristica, e i cristalli si
producono egregiamente. Si può far l'esperienza
col sale ammoniaco, coll'iodio, col solfuro di
merenrio.

La nove che formasi pel congelamento e la cristallizzazione del vapore acqueo, negli strati dell'aria, sotto 0°, dà esempio di cristalli per sublimazione, o per sospensione. Cristalli sospesi si producono facilmente col sale ammoniaco e coll'acido arsenioso.

Avviene precisamente la stessa cosa se, invece di impiegare il vapore di una data sostanza volatile, si fanno reagire insieme dne vapori o dne gas, capaci di dare, colla combinazione loro, un composto cristallizzabile. Le molecole che di questo vanno formandosi, ed allo stato nascente, son libere di disporsi con regolare assettamento; i cristalli si generano dove le dette molecole possono condensarsi.

Un tubo di vetro, meglio di porcellana, attraversa un fornelletto che ne scalda la porzione di mezzo; vi penetrano e lo percorrono due vapori; quello di sesquiclornro di ferro, e il vapore aequeo. Ha luogo la reazione, quale rilevasi dalla quazione chimica:

$$Fe^{2}Ch^{6} + 3H^{2}O = Fe^{2}O^{3} + 6HCh,$$

e le parlicelle di perossido-ferrico che s'inconrano allo stato nascento, libere, mobilissime, perche rarefatte dal calore, dove il tubo ha la naggiore lemperatura, si orientano e si aggregano regolarmente appena sospinte nella regione consecutiva e quasi fredda del tubo medesimo. Quivi potremo raccogliere, a cosa finita, splendide lamine di oligisto, eguali a quelle frequenti fra le sublimazioni vesuviane.

Se avendo a disposizione una quantità di sale solubile, ne satureremo un solvente liquido, concentrando la soluzione per raffreddamento o evaporazione, si formeranno i cristalli con grande facilità. Si versi in una bacinella dell'acqua pura; ed in questa dell'allume o del sal comune, o del vetriolo di rame, o del solfato di magnesia (e potrebbero citarsi centinaia di sali adatti alla stessa esperienza), fintantochè il sale va disciogliendosi; si abbandoni la soluzione satura, così ottenuta, ad una lenta evaporazione. Non tarderemo a trovare bellissimi cristalli in seno al liquido residuo che ne è l'aequa madre, e che può somministrarne ancora svaporandosi ulteriormente.

Ovvero, sapendosi che la capacità di saturazione di un solvente cresce, tranne poche eccezioni, col crescere della temperatura, si faccia bollire dell'acqua pura, e vi si disciolga tutto quel sale (allume, per es., nitro, ecc.), di cui è capace, ai 100° di temperatura.

Lasciando raffreddure lentamente la soluzione saturata, si formeranno, come nel easo precedente, i cristalli, e tanto più splendidi e belli, presta niè abilimente si face l'especienza

quanto più abilmente si feee l'esperienza.

È possibile di ridurre liquido, ad un'alta temperatura e in un crogiuolo, l'acido borico. Fuso che esso sia sembrera un vetro viscoso e limpido. Facendo disciogliere in questo liquido dell'allumina, sostanza insolubile nell'acqua; poi mantenendo altissimo il calore, tanto da ottenere l'evaporazione di una gran parte dell'acido borico solvente, potremo isolare, lavando la massa residua, i nitidi e durissimi cristalli di allumina pura, dei quali la sostanza, la forma geometrica, la durezza, cec., corrispondono alle omologhe proprietà del corindone, del rubino e dello zaffiro del regno minerale.

Se versiamo in un vaso poroso una soluzione di azotato d'argento, per immergerlo in altra soluzione diluita di un solfuro alealino, la porosità del recipiente, che divide i due liquidi, permetterà che essi si trovino poeo a poeo a contatto; e se la doppia scomposizione che dovrà prodursi sarà lenta; se sarà favorita da deboli azioni elettro-dinamiche; ossia se le molecole di solfuro di argento e di azotato sodico si genereranno nelle condizioni favorevoli per le rispettive orientazioni, vedremo piecoli cristalli di quel solfuro insolubile deporsi sulle pareti del vaso poroso o sopra uno degli elettrodi che indussero una corrente in seno alle soluzioni suddette.

Per ultimo, se sottrarremo ad una soluzione acquosa, satura di un sale, parte dell'acqua, ver-

sandovi lentamente dell'alcool; se agevoleromo la temporaria saturità di un solvente, facendolo agire sotto l'influenza di alte pressioni con forte riscaldamento; se metteremo in presenza le molecole libere di una sostanza cristallina, scomponendo col calore un composto, nel quale esse molecole si trovino combinate ad altre; ovvero se tule composto si dissocii mercè l'azione chimica di ultri agenti in istato liquido o gassoso, potremo assistere al formarsi dei cristalli, vale a dire al più stupendo e delicato lavoro che sia dato di ammirare nella natura inorganica.

- 91. Così operando, non solo si producono di continuo masse cristalline e cristalli isolati, nelle officine, nei laboratorii per le scienze, per le arti e per le industrie di ogni genere; ma si possono imitare fedelmente moltissime specie minerali, unche le più belle e più rare. Le interessantissime sperienze di sommi chimici e mineralisti, ingegnose ed eminentemente istruttive circa molti misteri della dinamica terrestre, offrono un bellissimo soggetto di studio, ed un'ottima iniziativa di lavoro.
- 92. È d'uopo perlanto confessare una circostanza, a prima giunta singolarissima. Nel regno minerale, quale fino ad oggi ci è noto, sonovi parecchie sostanze che paiono davvero privilegiate per le attitudini loro alla genesi di grandiosi e colossali cristalli. Tali, a modo di es., il quarzo (cristallo di monte), il gesso o selenite; la calcite, o spato calcare; i solfati di stronziana

e di barite; il fluoruro di calcio, o fluorina: l'allumina pura (eoriudone), la miea, il topazio, e molte altre specie mineralogiche. Lo stesso dia-

mante trovasi sempre eristallizzato.

Ebbene, di queste specie appunto la riproduzione è difficilissima! Qualora si riesca ad aver cristallizzate, per opera nostra, le loro sostanze chimicamente puve, il prodotto riducesi a un piccolo numero di minimi cristallucci, talora microscopici; e intanto i processi e gli apparati, che siam costretti a pensare e disporre all'uopo, diversificano indubbiamente da quanto nelle formuzioni della crosta terrestre valse a generare le specie istesse, con vera profusione e con singolure magnificenza.

PARTE SESTA.

LA FISICA DEI CRISTALLI.

93. Questo bel pezzo d'ambra, confricato con contrica you lana o seta, si elettrizza e attrae vivamente i corpuscoli leggieri; questa massa cristallina di zolfo si comporta analogamente. Messi in opportune condizioni di isotamento, tutli i minerali si elettrizzano; ma in diverso modo e grado. I cri-criffelli stalli di diamante, di zassiro, di quarzo possono quenjo servire, isolati che siano, a svolgere elettricità positiva (vitrea), mentre quella svolta dal solto e dall'ambra era negativa (resinosa). Questi romboedrini di spato d'Islanda, compressi che sieno.compressi si elettrizzano negativamente e rilengono a lungo lo stato elettrico che acquistarono: Hativ utilizzò tale attitudine per costruire l'elettroscopio che porta il suo nome, e che vediamo colla sua verghetta equilibrata oscillante sopra un fulcro, la quale ad un'estremità sostiene appunto uno di quei romboedrini.

l eristalli di topazio, di prehnite, ecc., si elet-talero trizzano risealdandoli; ma la termoelettricità (slato elettrico sviluppato nei minerali strutturalmente disimmetrici mediante il risealdamento)

mita

si osserva assai meglio mercè questi lunghi e sottili prismetti di tormalina nera, molto rari a

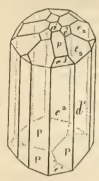


Fig. 473.

trovarsi isolati e che abbiano almeno 3 o 4 centimetri di lunghezza. I cristalli di tormalina sono emimorfi (flg. 173). Scaldati uniformemente, con adattato processo, il moto termico vi si trasforma in tensiono elettrica, e si elettrizzano polarizzandosi, vale a dire si caricano di elettricità di segno contrario alle due estremità durante l'aumento di temperatura; ma nell'istante in cui essi cominciano a raffroddarsi l'estremità

cho cra elettrizzata positivamento (analoga), diviene negativa; l'altra, già negativa (antiloga)

diviene invece positiva.

94. Questo pezzo informe, di aspetto ferreo, di color bruno cupo, di struttura massiccia, inegualmente granulare, o coperto, sopratutto in due opposte regioni, come da nna irla capigliatura d'acciaio, è la classica pietra di calamila (magnetite, o ferro ossidolato). Proviene dall'isola d'Elba; ma se no trova in parcechie altre località. Quella capigliatura è formata da minuzzoli di ferro, di limatura, per es., attratti dal potere magnetico del minorale, specialmente dove corrispondono i due poli più potenti. Questi, al pari di quelli increnti alle due estremità dell'asse dell'ago calamitato, si dicono an strate e bore ale. — Le particello di ferro, prime al-

tratte, si calamitano analogamente, attraendone altre aneora; e così di seguito; fintantochè, degradando la forza magnetica nelle particelle vieppiù lontune dal minerale, cessa la possibilità di ulteriori attrazioni e di progressivi allineamenti,

Accanto alla calamita vedete un minerale che pare bronzo in massa lamellare; è la pirite magneliea (pirrotina). Siceome tutti i minerali, i liquidi, i gas, possono elassiflearsi in due grandi categorie, magnetiei gli uni, diamngnetiei gli altri, secondo il modo con cui subiscono l'influenza attrattiva e orientatrice dei poli di nome contrario di una potente elettro-calamila, così si seelgono, per dare esempio del naturale magnetismo dei minerali, quelle sole sostanze che sono eapaei di presentare direttamente, o per via di sempliei disposizioni sperimentali, i fenomeni magueliei in un grado di sufficiente evidenza.

È noto del resto che tutto inticro il globo terrestre è un enorme calamita, i cui poli stanno a poca distanza dai poli dell'asse di rotazione, ed i cui meridiani presentano nella loro deelinazione, rispelto ai terrestri, delle variazioni diurne, au-

nuali e secolari.

95. I fenomeni del calore son di alto interesse nella fisica dei cristalli. Si connettono con Luce evidenza a quelli della luce, rientrando nell'enunciato delle leggi fondamentali della propagazione luminosa attraverso le masse variabilmente rinfrangenti; e concorrono nel dare alla cristallografia fisica un posto di onore fra i sublimi argomenti della fisica generale.

Abbiamo notato già la trasformazione del ca-

lore in elettricità nei cristalli detti termo-elettrici; diversi minerali, scaldati, divengono fosforescenti; altri lo divengono se esposti al sole, o confricati anche lievemente, ed anche se stropicciati fra loro. Si chiama clonofane una varietà verde e compatta di finorina, nella quale osservasi benissimo la fosforescenza per via di riscaldamento.

Tutti i cristalli, non isometrici e isotropici, dilalandosi per aumento di temperatura, e con coefficienti di dilatazione diversi nelle loro diverse sostanze rispettive, subiscono delle variazioni nei valori angolari delle rispettive incidenze, ossia nelle loro costanti meglio caratteristiche, determinate che esse sieno ad una data temperatura.

96. La luce nei cristalli si riflette e si rifrange, rifrangendosi doppiamente si polarizza. Da essa dipendono molteplici fenomeni, per la maggior parte atti a manifestare la natura delle sostanze dove essi si generano; Intti inoltre interessantissimi per la fisica generale. Eccone un conciso prospetto:

FENOMENI DI RIPLESSIONE LEMINOSA, Lucenlezza - Splendore.

- » TRASMISSIONE (con o senza riflessione). Grado di trasparenza.
- · RIFRAZIONE. Colori Rifrazione semplice Rifrazione doppia.

POLARIZZAZIONE ORDINARIA - POLARIZZAZIONE ROTATORIA.

I metalli nativi, molti ossidi, moltissimi solfuri minerali possiedono la lucentezza metallica. Il quarzo, il calcare, le gemme, la presentano vitrea; il solfo, l'ambra, le resine, la presentano resinosa; nelle cere fossili, nell'eleolite, è grassa; è madreperlacea nella dolomite selliforme, nella nacrite, nella stilbite; è sericea nell'amianto, nel gesso fibroso, nella tremolite bianca raggiata; è semi-metallica nel diallagio, nella grafite; è adamantina nel carbonato di piombo, nello zircone,

nel diamante.

A seconda della levigatezza e politura delle loro faccie, i cristalli e le loro sfaldature si presentano splendenti, luccicanti, lucenti, specchiauti, lucidi, appannati, opachi. Ed a seconda del grado di trasparenza (omogeneità e continuità di strutura rispetto ai raggi luminosi), i minerali e i cristalli si distingnono in diafani (attraverso di essi si vedono perfettamente gli oggetti; es., questi pezzi di calcite, di selenite, di quarzo); in semidiafani (si vedono i soli contorni degli oggetti guardati; come attraverso queste lastrine di calcedonia); in translucidi (lascian passare nna luce debole, diffusa, come fanno questi pezzi di alabastro gessoso), in pellucidi (trasparisco solo un po' di luce nelle parti più sottili (esempio, il marmo statuario); ed in opachi. In questi passa il minimo della luce; peraltro è noto che nessun corpo può dirsi completamente opaco.

97. Il colore nei minerali si determina pol-

97. Il colore nei minerali si determina polverizzandoli o raschiandoli, perchè il colore della polvere è fisso per ciascun composto; mentre quello della superficie pnò esser modificato, alterato, nascosto, o sostituito per via di azioni esterne, di rifrazioni superficiali, di iridescenze. Inoltre, i minerali possono essere colorati accidentalmente; quando lo sono, raramente la tinta che presentano, e che loro non appartiene, persiste dopo la fina polverizzazione; in lal caso la polvere si riduce bianca; mentre nei corpi propriamente colorati, per la loro intrinseca qualità, essa couserva il suo colore uon solo, ma questo diviene in generale più vivace e caratteristico. Se polverizzassimo tulti questi frammenti, o cristallini, di quarzo, di fluorina, di salmarino, di gesso, di berillo, di tormalina, promiscuamente rosei, violetti, gialli, azzurri, verdi, bruni, neri, mentre i rispettivi minerali puri sono tutti senza colori e saliui, le polveri risulterebbero bianehe, o con lievi traccie del colore preesistente.

Invece polverizziamo uno qualunque di quei cristalli di oligisto, che paiono di acciaio brunito. Sempre se ue consegue una polvere eolor rosso sanguigno. Ripetiamo la prova con quelli di pirite, che simulano l'oro; la polvere è sempre nera. Trituriamo il ciuabro; quasi bruuo epatico nella massa adoperata, divien rosso vermiglio nella sua polvere. Il colore rimane giallo cauario nella polvere di zolfo; verde-chiaro nella malachite; oltremarino nell'azzurrite; arauciato nel cromato di piombo; giallo-ruggiue uella göthite e nella limouite, e così di seguito.

98. Guardiamo ora questi piccoli cubettini lrasparenti, montati sopra sottili sostegni. Vedremo un fatto singolare: benchè ne sia egnalo lo spessore, da faccia a faccia, perchè sono appunto dei cubi, se si traguardano in una direzione si vede un colore; se in un'altra, si vede un colore diverso.

Questo fenomeno si dice dicroismo, se le direzioni a diverso colore sono due; pleocroismo, se sono di più. I cristalli del minerale, dello ap-

punto Dicroite, forniscono prismi nei quali si tagliano cubettini che sono azzurri in una direzione, giallo-bruni in una direzione perpendicolare alla prima. Corti cristalli di topazio sono tricroici; quelli dell'Epidoto verde, della Axinite, godono notevole dicroismo.

Colla lente dicroscopica di Haidinger, osservando un cristallo dicroico, i due colori si distinguono ad nn tempo, poichè si dividono nelle due immagini, che la lente fa apparire, di quel

cristallo medesimo.

99. Ancor più cospicui e belli a vedersi sono i cristalli fluorescenti. Quanto sono ornamentali, nelle collezioni mineralogiche, le stupende cristallizzazioni dello spalo fluore, (fluorina), quali provengono dai filoni metalliferi del Cumberland, del Derbyshire, del Devonshire, della Boemia, della Sassonia!

Gruppi grandiosi di cubi, semplici o modificati, o piramidati ottnsamente; spesso geminati per penetrazione reciproca; diafani, e distesi quasi con calcolata leggiadria sulle loro ganghe metallifere, essi appariscono ad un tempo non si sa bene se violetti o di color verde mare; se gialli o aranciati; se bruni o celestognoli; perchè le tinte completamentarie l'una entro il cristallo, l'altra sulle faccie, si spostano al variare della posizione loro presso rispetto alla luce e rispetto all'occhio dell'osservatore.

Nella fluorina colorata in verde mare, in violetto, è classica la fluorescenza. Ma son pur fluorescenti i crisoberilli, alcuni idrocarburi, i petroli, ecc., e sopratutto i preparati artificiali, dal vetro d'Urano, alle aniline, al cianuro doppio di magnesio e di platiuo, alla stupenda soluzione alcalina di finoresceina. Ne conosciamo già una collezione di esemplari, mercè gli astucci che dianzi ci vennero sott'occhio.

Non meno splendide a vedersi, per il loro fulgoro e per la vivacità dei toro riflessi colorati, sono gli esemplari di minerali i ridescenti, della

vetrina consecutiva.

Indubbiamente ciò che veramente è bello in questi fenomeni sta nel magistero delle rifrazioni e dello polarizzazioni luminoso da cni l'iridazione dei cristalli deriva; e nelle leggi cho vi presiedono; ma se un argomento è in sè stesso bello o sublime, non havvi poi nessun male so ci fermiamo ad amunirarlo nello suo brillanti, sebbene snperficiali manifestazioni.

Possiam dunque senza scrupolo compiacerei davauti alle gaie vetrine delle raccolte minerali, cho collo loro tinte, i loro splendori, le loro limpidità, le loro rifrazioni, raliegrano l'occhio o altiotano lo spirito, pur fornendo severi e profondi

insegnamenti all' intelletto.

Riflettono i più vivi colori dell'iride questi gruppi cristallizzati di oligisto elbano, di antimonite, di calcopirite chiliana, lo cui superfici si copersero di una tenuissima e diafana velatura di atterazione incipiente; e traspariscono colorati fulgori da questi pezzi di quarzo jalino di selenito e di spato calcare, dovo finissimo fenditure indussero superfici riflettenti. I colori vi si spostano, vi si sostituiscono cot variare delle incidenze di luce rispetto all'occhio di chi li osserva.

Ecco la labradorite, i cui pezzi lavorati e lisciati a polimento mandano in certe speciali direzioni lampi di luce verdastra, violetta, cremisina, o multicolore. Essa ricorda con tale gatteggiamento il bagliore che nell'oscurità risplende negli occhi dei gatti e delle fiere.

La magnifica pietra detta orale nobile fa pompa di tinte d'indeserivibile bellezza, di luci cangianti come se un conflitto di minimi spettri solari vi avesse sede; donde l'esempio classico

della opalescenza.

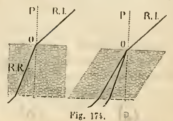
Ecco alcuni scelti pezzi di quarzo e di feldispalo avventurinati, nei quali, come nella pasta vetrosa artificiale, detta avventurina, scintillano miriadi di punti luminosi, che son pagliette di nica, o di rutilo, o di ematite; ovvero screpolature finissime, e faccettature di interni clivaggi. Ed ecco infine una lastra di mica flogopite. Accendiamo una candela, guardiamo a distanza la sua fiammella a traverso di essa lastra; vedremo sei raggi di luce dipartirsene, e girarvi intorno, se la lastra pure s'aggira sopra sè stessa; ed avremo così idea del fenomeno detto asterismo.

100. Che cosa sia un minerale semplicemente rifrangente ce lo fa capire questo grosso, incoloro e limpido cubo di salgemma; che cosa sia invece un minerale birifrangente, ce l'insegna questo grosso, incoloro e limpido romboedro di spato d'Islanda. Guardiamo attraverso del primo un segno, un punto, una linea. Altro non vedremo che una linea, nn punto, un segno; se non che, tali immagini ci appariranno alquanto spostato: i raggi di luce che giungono al nostro

occhio, propagandosi attraverso il salgennia, deviano dalla loro direzione, rettilinea nel pinto in cui dalla sostanza densa del sale passano a quella rarefatta dell'aria (vedi fig. 174). Le due parti rettilinee del raggio si mantengono in un medesimo piano, dove pur trovasi la perpendicolare che si abbassasse sul piano di emergenza, e sul pinto di rifrazione; ed è bene ricordarsi che i seni degli angoli che fauno i due raggi, incidente «I», rifratto «R», con questa perpendicolare, stanno fra loro in un rapporto costante sen. I

zione, e che è una delle qualità enratteristiche o *costanti* nelle specio minerali cristallizzate e pure.

Guardiamo, invece, quei segni, attraverso dello spato d'Islanda. Si vedono raddoppiati. Si



guarda un punto, o se ne vedeno due (vedi figura 174); si esserva uno scritto, comparisce doppio (vedi fig. 175); ogni raggio di luco si è diviso in due, propagandosi nol romboedro di spato, ed all'emergenza da esso, son giunti all'occhio i due singoli raggi separati, recandovi due immagini, colla illusione di due oggetti, malgrado la reale unità delle cose guardale. Ecco



Fig. 175.

perché dicesi birifrangente il romboedro che

adoperiamo.

101. I soli cristalli del primo sistema isometrico, e che sono altresi veramente isotropici (costituiti identicamente o dotati di proprietà identiche in tutte le direzioni), sono monorifrangenti, come il salmarino, come i corpi non cristallizzati, omogenei, come i gas, i liquidi, i vetri,

le gemme, sostanze colloidali, ecc.

Tutti i cristalli, non isometrici, del 2°, 3°, 4°, 5°, 6° sistema, sono birifrangenti. Lo sono in diverso grado e in diverso modo. Occupiamoci di questi. Collochiamo il romboedro sopra un segno o un rigo nero tracciato in un foglio. Vedremo due segni; uno ci parrà più vicino all'occhio, quasi sollevatosi dentro il pezzo, e più sbiadito, l'altro più inteuso e non sollevato. Facciamo ruotare il romboedro intorno alla posizione che ha sul fo-

glio. Il segno che restò in posto è immobile; quello che pare elevato, le gira intorno in un col cristallo. Si distinguono perciò le due immagini date dalla doppia rifrazione dicendo ordinaria, quella più intensa, e fissa che conserva la proprietà delle immagini date dalla rifrazione semplice; «straordinaria» l'altra.

Se pigliamo inoltre un romboedro, nel quale i due angoli triedri, fra loro eguali e opposti, pei quali passa l'asse principale di simmetria sieno stati tagliati perpendicolarmente a tale asse (vedi fig. 175 bis), e se traguardiamo il segno nero per le due faccia a¹, così prodotte, vediamo un segno

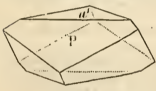


Fig. 175 bis.

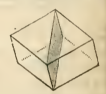


Fig. 176.

solo, purchè l'occhio sia nella direzione della perpendicolare, ossia del prolungamento dell'asse ora citato. Facciamo pure girare il romboedro, intorno al segno; la doppia immagine non si vede. Basta guardare obliquamente per veder le due immagini, una sul foglio, l'altra elevata, e nel medesimo piano.

Anche col romboedro normale poteva avere luogo qualeosa di simile. Ma occorreva che il nostro occhio si situasse precisamente in un piano teorico condotto per i due spigoli ottusi e paralleli fra loro del romboedro stesso. Questo piano passa per l'asse di simmetria e per le diagonali oblique di due faccie pur parallele, sulte quali è perpendicolare; dicesi sezione principale (vedi flg. 176).

102. Asse ottico è uno dei nomi che si lanno ulle direzioni del genere di quella parallela all'asse del romboedro; e guardando nel cui

senso non apparisce la doppia rifrazione.

Gli assi ottici forniscono distinzioni cristallografiche della maggiore importanza, in teoria e

in pratica.

Per esempio: Tutti i eristalli del gruppo dimetrico (tetragonali e esagonali), ira i quali appunto il nostro romboedro, hanno un solo asse ottico; e questo coincide coll'asse principale di simmetria. Tutti i cristalli trimetrici (ortorombici, monoclini, triclini) hanno due assi ottici, simmetricamente disposti in uno dei due piani, che passano per due assi eristallografici, dei quali uno è la principale linea di simmetria.

Dunque tutti i cristalli possibili si dividono,

ntanto, otticamente così:

Monorifrangenti Isovernici.... (Isotropi)

a un solo asse ottico {
 uniassi {
 contropi}
 contropi)
 contropi)

a un solo asse ottico {
 contropi)
 contropi
 contropi
 contropi)

a un solo asse ottico {
 contropi)
 contropi)

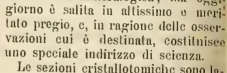
contropi)

103. In pratica, la ricognizione del carattero attico dei cristalli, se uniassi o biassi, si fa egregiamente nel nuggior numero dei casi, tennto conto di alquanti bellissimi tenomeni di colorazioni che appariscono vivaci e caratteristici, in piegando in luogo dei cristatli intieri, insufficienti per tali ricerche, le laminette tagliate in essi se condo le direzioni opportune.

Giova di saper come si fanno le osservazione

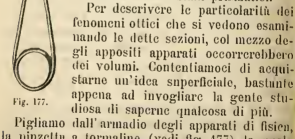
104. Appendice preziosa alla collezione am cristalli naturali del nostro Museo è una seric li SEZIONI DI CRISTALLI

La cristallotomia è una pratica ormai vecclifa nelle ricerche di fisica mineralogica; una oggi-



Le sezioni cristallotomiche sono lamine a faccic parallelle, generalmente piccole, di pochi millimetri d'estensione, e per lo più inferiori al millimelro nel loro spessore. A parte talune cecezioni, esse sono tagliate perpendicolarmente all'asse di prevalente simmetria dei cristalli prismatici.

Per descrivere le particolarità dei fenomeni ottici che si vedono esaminando le dette sezioni, col mezzo degli appositi apparati occorrerebbero dei volumi. Contentiamoci di acquistarne un'idea superficiale, bastunte appena ad invogliare la gente stu-



la pinzettu a tormaline (vedi fig. 177), la quale permette di situare una davanti all'altra due la-



Frine di tormalina verde e limpida del Brasile, agliate parallellamente alt'asse ottico (e cristallografico) dei suoi prismi; e di far girare quella che 'osservatore si avvicina all'occhio (detta analizririce), mentre sta immobile l'altra, che è primamente attraversata dalla luce che si polarizza letta perciò polarizzatrice).

Con questa semplice disposizione possiamo proturre e studiare alenni fenomeni notevolissimi:

1.º fenomeno. - Disponiamo parallele fra loro le dne lamine (vedi fig. sinistra, in alto, Tav. 11). Sono trasparenti e la loro coppia rimane lale. firiamo gnella più vicina al nostro occhio finchè sia a 90° dell'altra; ciasenna resta trasparente; ma per questa semplice operazione la loro coppia, ossia l'arca di loro sovrapposizione, è divenuta opaca! (Vedi fig. sottostante a quella sopracitata.) Quest'area par nera; e se le tormaline surono bene tagliate e ben scelte, una di color verde, l'altra piuttosto bruna, intercettano perfino la luce del sole.

Giova di notare che nelle tavole 2ª, 3ª e 4ª, i segni = indicano la posizione di parallelismo, o di perpendicolarità, degli assi delle due tormaline.

2.º fenomeno. - Fra le due tormaline così incrociate, nell'area bnia, si interpone una lamina tagliata da un cristallo; e se quel cristallo è isometrico, e strutturalmente isotropo, tanto varrebbe interporre una lama di vetro o di metallo, un velo di acqua o di aria. L'arca resta opaca. Ma se fn scelto dimetrico, dunque birifrangente, l'area torna trasparente, anche più di quando le due tormaline erano fra loro parallele.



3.º fenomeno. — La lamina interposta ci fa vedere altresì un bellissimo fatto di colorazioni iridescenti. Parecelii anelli circolari concentrici, più nitidi al centro, sfumati alta periferia, ciasenno colle sette tinte dell'arcobaleno, campeggiano nell'aria ridivenuta diafana. Una croce a nappe periferiche vi segna le direzioni di due diametri fra loro a 90°. (Fig. sinistra della coppia dello spato d'Islanda. Tav. II.) Se si ritornassero parallele le tormaline, i colori degli anelli diverrebbero complementari e la croce nera sparirebbe, restando peraltro interrotti gli anelli dove essa era, (Ilgura della coppia suddetta, a destra).

Ciò significa che quella lamina birifrangente era di un cristallo nniasse. Il centro sensibite degli anelli è uno dei punti dell'asse di simmelria; quindi del solo asse ottico del cristallo.

4.º fenomeno. — Ripetendo l'esperienza con altre lamine, facilmente ne capiteranno di quelte che messe fra le tormaline incrociate, nelle stesse condizioni della precedente, invece di far apparire un solo sistema circolare di anelli, con croce a 90°, fanno comparire due sislemi ellittici di anelli iridescenti. I loro centri e i loro fuochi si Irovano tutti sulla stessa direzione. Linee e nappe sfumate di ombra vi si disegnano, con simmetrica disposizione (vedi le figure 178, 179, 180, e quelle delle Tav. 3°, e 4°). Ma questa disposizione varia se facciam girare la tormalina che sta accanto all'occhio; quella, che permettendo di analizzare questi fenomeni si chiamò « analizzatrice ».

Girando la delta tormalina si spostano le ombre, divengono generalmente curve, iperboliche. Divengono complementari i colori, gli anclli si dilalano, le tinte variano di vivacità (vedi figure suddette).

Tutto questo distingue bene il caso dei cri-



Fig. 178.

stalli binssi da quello degli uniassi.— Ma vi ha di più! Quando colle sezioni degli uniassi si gira la lamina fra le due tormaline, la modalità del



Fig. 179.

Fig. 480.

fenomeno resta immutata. Invece, se si gira la lamina di un cristallo biasse, vedesi girare insieme con essa il doppio sistema di unelli, e le apparenze si vedono come nelle quattro, a destra, figure delle coppie, nelle tav. 3ª e 4ª. Ciascuna lamina si suppone osservata in due posizioni fra le lormaline incroeiate; col sno piano di assi ottici orizzontali (serie sinistra), e a 45º (serie destra).

Se le cose procedessero sempre in tali termini, non sarebbe possibile la confusione fra i cristalli uniassi ed i biassi; quindi la pinzetla a tormaline farebbe rilevare, non solo se un cristallo è isomelrico, monorifrangente, ovvero prismatico birifrangente; ma eziandio, se è dimetrico o tri-

metrico, con uno o dne assi ottici.

Peraltro, come in tutti i fatti di natura, anche in questo vi sono lente transizioni e gradnati passaggi. Accade sovente di trovar cristalli biassi, le eni lamine danno bensì dne sistemi di anelli ellittici; ma tanto avvicinati con i loro centri che paiono confondersi in un solo sistema circolare, come negli uniassi; talnne sostanze minerali danno delle serie di lamine, nelle quali l'avvicinamento è molto diverso, fino a divenir massimo; di più il riscaldamento fa pnr variare la distanza fra i centri delle ellissi, risnltandone un elemento d'incertezza in qualche osservazione, e la necessità di moltiplicare le ricerche, variandone le condizioni, anche per lamine dello stesso minerale e per nna lamina sola.

5.º fenomeno. — Interponiamo adesso, ai dischi della solita pinzetta, una delle sette lamine di quarzo che qui troviamo preparate e che hanno spessore diverso.

Il quarzo è esagonale, uniasse.

1.* Fuse. — Le tormaline sono incrociate; ritorna la luce; appariscono gli anelli circolari; ma con un'area centrale, di colore uniforme, sfumalo alla periferia con colori consecutivi; della croce di ombra nera, non si vedono che quattro nappe limitate dagli anelli periferici (vedi figura

destra, in alto, e le sette figure in basso, della tay. 2º colla indicazione: Ouarzo).

2." Fase. — Girisi la tormalina analizzatrice; l'area centrale cambia di colore... ma qui sta un

punto veramente notevole!

È chiaro che si può, a piacere, girare la tormalina da destra a sinistra, o viceversa. Or bene; le lamine di alcuni cristalli di quarzo fanno veder succedersi nell'area centrale al rosso il giallo, poi l'arancio, il turchino, l'azzurro, il violetto; ossia danno la serie diretta dello spettro, quando si sposta la tormalina da sinistra a destra vedi (le sette figure ora citate); altri, dànno siffatta serie quando invece essa si sposti da destra verso sinistra.

Da ciò la distinzione pei cristalli di quarzo, in levogiri e destrogiri (destrorsi o sinistrorsi), come per le soluzioni dei tartrati, dell'acido tartrico, degli zuccheri, delle essenze, di taluni alcaloidi, ossia delle sostanze ollicamente attive.

Il fenomeno dicesi di polarizzazione notato-

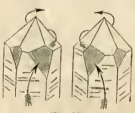


Fig. 181.

na. — Ma l'importanza sta in ciò: che esso è strettamente connesso, tanto colla struttura in timamente dissimmetrica dei cristalli di quarzo e delle sostanze attive, quanto colle esterne manifestazioni di emiedria geometrica della struttura medesima.

Le forme geometriche del quarzo, i suoi prismi bipiramidati soglion portare delle facciette disimmetriche oblique verso destra, o verso sinistra (vedi fig. 181); le lamine dei cristalli con facciette oblique (plagiedre) a destra sono strutturatmente e otticamente destrogire; le lamine di quelli con plagedria a sinistra sono invece tevogire sia nella struttura, sia nelle ottiche loro proprietà.

105. Finisco questo argomento notando che in tutti questi fenomeni di polarizzazione si ticu



Fig. 482.

eonto della orientazione del piano degli assi ottici; il quale, nei cristalli trimetrici può trovarsi parallelo atl'una o all'atlva delle due diagonali della base del prisma (fig. 182). Si tien conto della divergenza angolare dei medesimi assi, riferita alle loro linee bisettrici, che possono essere gli assi eristallografici; del modo di dispersione, ossia delle tinte dello speltro, negli anelli, e rispetto alle zone o nappe di ombra. Nelle lamine per es., del carbonato piombico (Cerussite, tav. 3ª, in alto), e nella posizione di 45°, prevale il rosso all'interno delle due iperboli

di ombra, ossia sulla loro opposta convessità; invece prevalgono le tinle violetta e azzurra all'esterno, dalla parte delle concavità opposte: dunque i raggi rossi sono più dispersi dei violetli, e il fatto si rappresenta cosi: r > v; ovvero: p>v. Quando, come nel gesso o selenite (coppia in basso, tavola suddetta), le due iperboli e i due sistemi di anelli ellitlici son diversamente sviluppali e colorati, ciò sopralulto apparendo nelle posizioni di 45°, e 90°, la dispersione si dice: inclinata. Quando, come nel feldispalo Adularia, ortoclasio (in alto, tav. 4°), gli anelli sono colorati diversamente ma simmetricamente, sotto e sopra della linea orizzontale di ombra che li taglia, o rispetto alle due iperbole di ombra, si ha la dispersione orizzontate; quando, come nel teldispato oligoclasio (figure in mezzo, tav. 4ª), gli anelli non offrono simmelrie di colori, e vario grado di sostituzioni se la lamina si gira lenlamente, la dispersione è asimmetrica; infine, quando vi è diversità e disimmetria assoluta destrorsa o sinistrorsa di dette colorazioni, come nelle lamine di sal berace (coppia in basso, Tavola 4n), la dispersione vien detta: girante.

Tutte queste particolarità si apprezzano e si misurano con scrupolosa precisione. Ma, sol raramente potendo segare grossi cristalli omogenei per aver lamine da potersi osservare macroscopicamente, cioè colla pinzetta a tormalina, si profitta in generale di piccoli e più puri cristalli, per ricavarne lamine soltili e talvolla così esili che a mala pena si vedono, e convien montarle sopra adatti sostegni. Ma in lali casi alla pinzetta

si sostituisce il microscopio di polarizzazione (vedi fig. 183). Eccellente istrumento, nel quale le osservazioni più delicate speditamente si con-

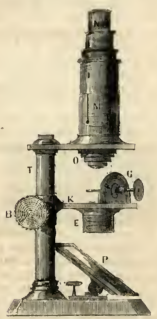


Fig. 183.

ducono; si eseguiscono le misure or ora notate, e si risolvono i problemi fondamentali dell'ottica dei cristalli.

CONCLUSIONE

Siamo alla metà della esenrsione prefissaci!

. 106. Penetraudo in questo Museo, osservandone le collezioni, i gabinetti, fu nostro scopo l'acquistare una giusta idea del Minerale, e della Mineralogia.

Restaci a percorrere, con attenta indagine, le serie degli esemplari destinati a rappresentarvi la parte tassonomica, descrittiva, colle sue uumerose applicazioni alle utilità dell'uomo.

Ma quanto potemmo già conoscere basta per consentire quell'idea al nostro intelletto, per for-

nirne la definizione al nostro labbro.

Attraversammo, oltrepassando in certa gnisa la mineralizzazione di esseri già organizzati e vivi, che dal regno minerale dovettero pur trarre la loro sostanza, una collezione di maeroscopiche morfologie; un laboratorio di chimiche investigazioni, un gabinetto di fisica mineralogica, una aula di cristallografia geometrica e sperimentale.

Siamo dunque in grado di asserire, con cognizione di causa, che la mineralogia, tutte investigando te proprietà intrinscehe e relative

delle specie inorganiche, è la storia naturale dei componenti i materiali del mondo fisico, che per intrinseca altitudine si costituirono con qualità chimiche e strutturali, definite e caratteristiche.

107. La mineralogia considera e registra ogni latto, ogni fenomeno che la materia inorganica, nelle sue naturali e normali condizioni, ci presenta; lanto nello sferoide che abitiamo, quanto nelle masse che, in forma di aeroliti, l'attrazione terrestre chiama dalle sconfinate profondità dello spazio.

Ma essa è tutt'altro che una scienza completa

e indipendente.

D'alfronde non havvi ramo dello scibile che

veramente sia tale.

Nessuno sa che cosa sia la materna degli alomi; soltanto un'idea ci invita a ritenerla « unica», mentre poi siam costretti a classificarla in una moltitudine di variate manifestazioni. Nessuno sa quanto grandi sieno quegli Arom, che cosa sia la Forza dei loro movimenti; che cosa sia lo Spazio, dove questi movimenti perdurano, che cosa l'Eternità dei tempi, durante i quali essi movimenti, senza mai distruggersi, si trasformano.

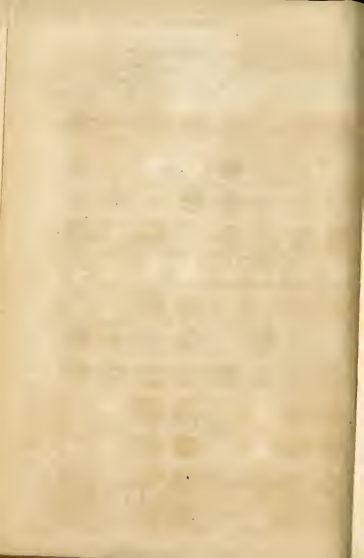
108. In conseguenza la Mineralogia, — nè più nè meno di qualunque altra scienza osservatrice, e d'ogni altro indirizzo di filosofia positiva, che dalla previa analisi dei fatti e de' fenomeni si elevi alla sintesi consecutiva delle leggi corrispettive, - limitasi ad osservare, misurare, paragonare, individuare e contrassegnare nello spazio e nel tempo. Essa osserva, misnra, confronta, precisa e elassifica le impressioni prodotte sui nostri sensi e sullo spirito nostro da quelle diversissime materialità che, obbedienti a leggi, in parte note, in parte travednte soltanto, composero l'Universo.

Lo studio delle proprietà generali delle specie mineralogiche è fondamentale, non solo pel naturalista, ma per chimque aspiri ad inoltrarsi nel campo delle scienze fisiche, sul quale serenamente sovrastano le somme verità e le positive qualità delle cose, compensatrici di quegli elementi fittizii, arbitrarii, sistematici e convenzionali che nelle scienze umanamente costituile pur troppo sussistono.

Quando avremo osservato, in una successiva escursione, le raccolte della Mineralogia descrittiva, sapremo altresì, in quali, quante e grandi maniere la nostra Scienza, delle pietre e dei metalli, confribnisca potentemente al benessere ed al perfezionamento dei popoli della Terra.

819191

L47949 //-





COLORAZIONI INDOTTE NELLE PERLE VETROSE DA TALUNI OSSIDI METALLICI AL CANNELLO FERRUMINATORIO

PERLE DI SAL BORACE PERLE DI SAL DI FOSFORO								
					F. ossidante		F. riducente	
	a Caldo	a Fredl.	a C.	a F.	a C.	a F.	a C.	a J.
Fe		0	0	0		0		
Mn			0	0	0		0	0
Cr			(3)					
Cu	0				0	0		
Zn	0		0	0	0	0	0	0
Pb		0	0		0	0		0
Ni								
Со				0				
Мь		0			(0
Ti	0	0			0	0		
U.		·		0				0
Bi		0				0		0

